

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K 39/095, C12Q 1/68, G01N 33/53

(11) Numéro de publication internationale: WO 98/02547

(43) Date de publication internationale: 22 janvier 1998 (22.01.98)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/01295

(22) Date de dépôt international: 11 juillet 1997 (11.07.97)

(30) Données relatives à la priorité:
96/08768 12 juillet 1996 (12.07.96) FR

(71) Déposents (pour tous les Etats désignés sauf US): IN-STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hofgartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE BEECHAM [GB/GB]; New Horizons Court, Brentford TW8 9EP (GB).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): NASSIF, Xavier [FR/FR]; 30, rue Labrouste, F-75015 Paris (FR). TINS-LEY, Colin [FR/FR]; 156, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]; Neuenburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS, Carla [BE/BE]; Rue des Acacias 30, B-4000 Liège (BE).

MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997 Berlin (DE).

(74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA, METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS, LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

(57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria gonorrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis of the polysaccharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infections and meningitis.

(57) Abrégé

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité. L'invention vise également les polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| AL | Albanic | es | Espagne | LS | Lesotho | SI | Slovénie |
|----|---------------------------|-----|-----------------------|-----|--------------------------|----|-----------------------|
| AM | Arménie | FI | Finlande | LT | Lituanie | SK | Slovaquie |
| AT | Autriche | FR | Prance | LU | Luxembourg | SN | Sénégal |
| AU | Australie | GA | Gabon | LV | Lettonie | SZ | Swaziland |
| AZ | Azerbaldjan | GB | Royaume-Uni | MC | Monaco | TD | Tchad |
| BA | Bomie-Herzégovine | GE | Géorgie | MD | République de Moldova | TG | Togo |
| BB | Barbade | GH | Ghana | MG | Madagascar | TJ | Tadjikistan |
| B€ | Belgique | GN | Guinée | MK | Ex-République yougoslave | TM | Turkménistan |
| BF | Burkina Faso | GR | Grèce | | de Macédoine | TR | Turquie |
| BG | Bulgarie | HU | Hongrie | ML | Mali | TT | Trinité-et-Tobago |
| BJ | Bénin | 12 | Irlande | MN | Mongolie | UA | Ukraine |
| BR | Brésil | IL | Israël | MR | Mauritanie | UG | Ouganda |
| BY | Bélarus | ŧs. | Islande | MW | Malawi | US | Etats-Unis d'Amérique |
| CA | Canada | rt | Italic | MX | Mexique | UZ | Ouzbékistan |
| CF | République centrafricaine | JP | Japon | NE | Niger | VN | Vict Nam |
| CG | Congo | KE | Kenya | NL | Pays-Bas | YU | Yougoslavie |
| СН | Suisse | KG | Kirghizistan | NO | Norvège | zw | Zimbabwe |
| a | Côte d'Ivoire | KP | République populaire | NZ | Nouvelle-Zéiande | | |
| CM | Cameroun | | démocratique de Corée | PL. | Pologne | | |
| CN | Chine | KR | République de Corée | PT | Portugal | | |
| CU | Cuba | KZ | Kazakstan | RO | Roumanie | | |
| CZ | République tchèque | LC | Sainte-Lucie | RU | Pédération de Russie | | |
| DE | Allemagne | u | Liechtenstein | SD | Soudan | | |
| DK | Danemark | LK | Sri Lanka | SE | Suède | | |
| ER | Estonie | LR | Libéria | SG | Singapour | | |

ADN et protéines ou peptides spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.

L'invention est relative aux ADN, et aux protéines et peptides, spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis (ci-après en abrégé Nm), à leur procédé d'obtention et à leurs applications biologiques, en particulier pour la prévention et la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

On sait que Nm constitue l'un des principaux agents de la méningite cérébrospinale.

Des études menées aux Etats-Unis ont montré que de 5 à 10% de la population sont porteurs asymptomatiques de souche(s) de Nm. Les facteurs de transmission de Nm sont mal connus. Pour une proportion des personnes infectées, Nm pénètre le flux sanguin, où elle peut provoquer une méningococcémie et/ou progresse dans le flux cérébrospinal pour provoquer une méningite. Sans traitement antibiotique rapide, l'infection peut développer de manière fulgurante et devenir mortelle.

Comparée aux autres pathogènes, Nm présente la caractéristique de pouvoir franchir la barrière hémato-encéphalique afin de coloniser les méninges. L'étude de la pathogénicité de Nm est donc non seulement importante dans le cadre de la méningite, mais aussi dans le cadre de toute maladie touchant le cerveau.

On conçoit alors l'intérêt de disposer d'outils spécifiques de cette espèce bactérienne pour les applications envisagées ci-dessus.

Nm est génétiquement très proche des bactéries de l'espèce Neisseria gonorrhoeae (ci-après en abrégé Ng) et de l'espèce Neisseria lactamica (ci-après en abrégé Nl). Leur pathogénicité est toutefois très différente.

5

10

15

20

25

7.85

Nm colonise le nasopharynx, puis traverse l'épithélium pharyngé pour envahir l'espace sous-muqueux, étant alors responsable de septicémie et de méningite.

Ng est surtout responsable d'infections localisées du tractus génito-urinaire. Elle colonise la muqueuse génitale, puis traverse l'épithélium, envahit ensuite le sous-épithélium où elle se multiplie et est responsable d'une forte réaction inflammatoire. Des infections gonococciques disséminées sont possibles, mais restent rares et sont le fait de seulement certaines souches. Quant à Nl, on considère qu'il s'agit d'une souche non pathogène, étant donné qu'elle n'est pas responsable d'invasion localisée ou générale.

Ainsi, une première considération amène à prendre en compte le fait que Nm et Ng , tout en étant des bactéries très proches, présentent des pouvoirs pathogènes différents.

Le génome de ces bactéries étant fortement homologue, seules des parties limitées du génome de Nm et de Ng doivent coder pour des facteurs de virulence spécifiques, responsables de leur pathogénèse.

Il est clair que Nm présente par rapport à Ng des séquences d'ADN qui lui sont spécifiques et qui doivent intervenir au niveau de l'expression de son pouvoir pathogène spécifique.

L'espèce Nm est subdivisée en sérogroupes basés sur la nature des polysaccharides capsulaires.

Au moins 13 sérogroupes ont été définis, parmi lesquels les sérogroupes A, B et C sont responsables d'environ 90% des cas de méningites. Les groupes A et C sont observés dans les formes épidémiques de la maladie. Le groupe B est le sérogroupe le plus couramment isolé en Europe et aux Etats-Unis.

5

10

15

20

25

La capsule, présente chez Nm et absente chez Ng, a servi de base pour l'élaboration de vaccins antiméningite méningococcique.

Les polysaccharides de la capsule de Nm ont été utilisés pour l'élaboration d'un vaccin qui s'est montré efficace pour prévenir chez les adultes la méningite provoquée par les méningocoques de sérogroupes A, C, W135 et Y.

Cependant, le polysaccharide de Nm groupe C s'est révélé faiblement immunogène chez les enfants de moins de deux ans, alors que le polysaccharide de Nm groupe B est non immunogène chez l'homme et partage des épitopes avec des glycoprotéines d'adhésion présentes dans les cellules neuronales humaines.

Il n'existe donc pas de vaccin universel capable de prévenir les infections provoquées par l'ensemble des sérogroupes des méningocoques et capable de répondre à la variabilité antigénique propre aux pathogènes bactériens en général et à Nm en particulier.

En raison de la réactivité croisée du polysaccharide groupe B de Nm avec les antigènes humain, de la multiplicité des sérogroupes et de la variabilité antigénique de Nm, les stratégies proposées à ce jour ne peuvent conduire à un vaccin efficace dans toutes les situations.

Les recherches se sont alors concentrées sur l'étude d'éléments caractéristiques responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

La plupart des gènes qui ont été étudiés dans l'une quelconque des deux bactéries Nm ou Ng possèdent leur homologue dans la deuxième bactérie.

De la même manière, la plupart des facteurs de virulence jusqu'ici identifiés dans Nm ont une contreparti dans Ng, c'est-à-dire la piline, les

5

10

15

20

25

WO 98/02547 4 PCT/FR97/01295

protéines PilC, les protéines d'opacité et les récepteurs de la lactoferrine et de la transferrine.

Les attributs spécifiques des méningocoques caractérisés dans l'art antérieur sont la capsule, les protéines Frp analogues aux toxines RTX, les protéines de la membre externe Opc, la peroxydase glutathione, la porine PorA et le gène rotamase.

Parmi ceux-ci, seule la capsule est invariablement présente dans les souches virulentes de Nm. Cependant, de nombreux pathogènes extra-cellulaires possèdent une capsule sans pour autant traverser la barrière hématoencéphalique.

Des attributs non encore identifiés doivent donc être responsables de la spécificité de la pathogénèse meningococcale. Ces attributs sont vraisemblablement codés par des séquences d'ADN présentes parmi les méningocoques mais absentes chez les gonocoques.

Les inventeurs ont développé une nouvelle voie d'approche basée sur l'isolement soustractif des gènes Nm-spécifiques, ces gènes devant être liés à la pathogénèse spécifique de Nm, et, plus particulièrement au franchissement de la barrière hémato-encéphalique.

La méthode soustractive développée dans antérieur а abouti la production à de marqueurs épidémologiques pour certains isolats de Nm. Ces marqueurs sont d'une utilité limitée : ils ne couvrent pas l'ensemble des sérogroupes de l'espèce Nm.

Par contraste avec ces études, les travaux des inventeurs ont conduit, en confrontant Nm à l'ensemble du chromosome de Ng, cisaillé de manière aléatoire, à la mise au point de moyens pour cloner l'ensemble des ADN présents chez Nm et absents chez Ng, fournissant ainsi des outils de haute spécificité vis-à-vis de Nm et permettant ainsi de répondre pour la première fois à la variabilité génétique de l'espèce.

10

15

20

25

30

Les termes ''présent'' et "absent", tel qu'utilisés dans la description et les revendications en rapport avec les ADN d'une souche, ou leurs produits d'expression, sont appréciés par rapport à des conditions d'hybridation identiques (16h à 65°C, avec NaPO, 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1%,1% d'albumine de sérum bovin et 7% de dodécylsulfate de sodium), en utilisant une même sonde et une même intensité de marquage de la sonde, une même quantité d'ADN chromosomique et un même élément de comparaison (ADN chromosomique de la souche homologue). Ainsi, on considère que l'ADN est présent lorsque le signal obtenu avec la sonde est pratiquement le même que celui obtenu avec la souche de référence.

En revanche, on considère que l'ADN est absent lorsque ce signal apparaît très faible.

Une deuxième considération sur les pathogénicités de Nm et de Ng conduit à prendre en compte leur aptitude commune à coloniser et à pénétrer la muqueuse puis à envahir l'espace sous-épithélial de cette dernière. Il est fort vraissemblable que ce processus implique des facteurs de virulence communs aux deux pathogènes. A cet égard, on sait qu'un certain nombre de facteurs de virulence ont été déjà identifiés chez Nm et chez Ng, comme les protéines pili, PilC, les protéines d'opacité, les protéases d'IgA, les protéines de liaison à la la lactoferrine, des transferrine et à et lipooligosaccharides.

La démarche des inventeurs s'est donc étendue à la recherche de régions de Nm, spécifiques de Nm et de Ng, mais absentes chez l'espèce non pathogène Nl, et d'une manière générale à la recherche, par les moyens mis au point conformément à l'invention, de régions chromosomiques d'ADN et de leurs produits d'expression, spécifiques d'une espèce donnée.

10

15

20

25

WO 98/02547 6 PCT/FR97/01295

L'invention a donc pour but de fournir des ADN de Nm spécifiques de son pouvoir pathogène et des moyens pour les obtenir, notamment en élaborant des banques formées exclusivement de ces ADN Nm-spécifiques.

Elle vise également les produits dérivés de ces séquences d'ADN.

L'invention vise également la mise à profit des caractères spécifique et exhaustif de ces banques pour élaborer des outils utilisables notamment en diagnostic, thérapie et prévention.

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica, à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, por A, rotamase, de la séquence IS1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité.

Comme précisé plus haut, les termes ''présents'' et ''absents'' sont appréciés par rapport aux conditions d'hybridation telles qu'utilisées dans les Southern blots décrits dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera que ces ADN englobent les variants dès lors qu'ils expriment une fonction propre à l'espèce Nm, plus particulièrement un phénotype retrouvé uniquement chez Nm ou en commun exclusivement avec Ng.

Selon un aspect majeur, ces ADN sont spécifiques de la pathogénécité de Neisseria meningitidis et ce, en dépit de la variabilité génétique de cette espèce.

Selon un mode de réalisation de l'invention, lesdits ADN sont spécifiques de Nm par rapport à Ng.

Plus particulièrement, les ADN Nm-spécifiques sont absents de Neisseria lactamica et de Neisseria cinerea.

5

10

15

20

25

De façon surprenante, la majorité des différences génétiques entre les souches de méningocoques et celles de gonocoques apparaissent regroupées en régions distinctes, qui correspondraient à des ilôts de pathogénécités comme précédemment décrit pour E. coli et Y. pestis.

Ainsi, dans une disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Par "spécifique", on désigne dans la description et les revendications les séquences de nucléotides qui ne s'hybrident qu'avec celles de Nm, dans des conditions d'hybridation données dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera à cet égard que, de manière générale, lorsqu'on fait référence dans la description et les revendications à "tout ou partie" d'une séquence, cette expression doit être appréciée par rapport à la spécificité définie ci-dessus.

De même, tout ou partie d'un peptide, ou un fragment d'un peptide ou d'un anticorps désigne un produit présentant les propriétés biologiques respectivement du peptide natif ou de l'anticorps formé contre le peptide.

Dans la région 1, sont regroupés des gènes de la capsule de Neisseria meningitidis.

Des ADN de ce type présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec

10

15

20

25

30

au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Dans une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis 22491 entre pilQ et $\lambda740$, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

L'invention vise tout spécialement tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 de 15620 pb, et les séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44 et SEQ ID N°45.

Dans encore une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition sont caractérisés en ce qu'ils présentent une séquence correspondant pour tout ou partie à SEQ ID N°8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb

5

10

15

20

25

30

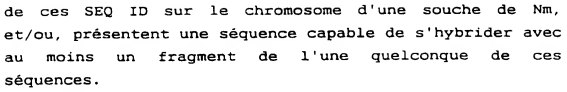
10

15

. 20

25

30



Les régions 1, 2, 3, identifiées ci-dessus, présentent une forte proportion de séquences Neisseria meningitidis spécifiques, et entrent également dans le cadre de l'invention.

D'autres ADN représentatifs de la spécificité vis-àvis de Neisseria meningitidis présentent une ou plusieurs séquences telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491, mais ne font pas partie des régions 1, 2, 3 définies ci-dessus.

De tels ADN comprennent une ou plusieurs séquences correspondant pour tout ou partie à SEQ ID n°3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec de telles séquences.

Compte tenu des applications particulièrement visées, l'invention concerne plus spécialement les ADN ci-dessus impliqués dans la pathogénèse de l'organisme bactérien.

Elle vise, en particulier, les ADN répondant à au moins l'une des caractérisations données ci-dessus, et codant pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique et/ou dont tout ou partie de leur séquence correspond à la région conservée desdits ADN.

Ainsi, selon un autre mode de réalisation de l'invention, les ADN sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez Nl.

Il s'agit plus spécialement d'ADN présents sur la région 4 (arg J à reg F) ou sur la région 5 (marqueur lambda 375 à pen A) sur le chromosome de Nm Z2491 et/ou

WO 98/02547 10 PCT/FR97/01295

capables de s'hybrider avec lesdits ADN présents, sous réserve d'être spécifiques de Nm et de Ng par rapport à N1.

Par ''spécifique de Nm et de Ng par rapport à N1", on désigne des ADN qui s'hybrident avec les ADN de Nm et de Ng dans les conditions d'hybridation des exemples (voir en particulier l'exemple 4).

Les ADN des régions 4 et 5, et ceux capables de s'hybrider avec ces ADN, sous réserve d'exprimer les fonctions propres à Nm, présentent l'avantage d'intervenir de manière majeure dans la virulence de Nm, en étant impliqués dans l'étape de colonisation et de pénétration initiales et dans la dissémination septicémique.

Selon d'autres dispositions, l'invention vise les vecteurs de transfert et d'expression, tels que plasmides, cosmides ou bactériophages, comportant au moins un ADN tel que défini ci-dessus.

Elle vise aussi les cellules hôtes telles que transformées par au moins un ADN tel que défini cidessus.

D'autres cellules hôtes de l'invention comportent des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm et sont caractérisées en ce que leur chromosome est délété d'au moins un ADN selon l'invention, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité. Il s'agit plus spécialement de cellules bactériennes, notamment de Nm.

L'invention a également pour objet les ARN dont la séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN tel que défini ci-dessus.

Les acides nucléiques anti-sens des ADN tels que définis ci-dessus, ou de fragments de ces ADN, font également partie de l'invention.

10

15

20

25

10

15

20

25

30



Ces acides nucléiques anti-sens portent le cas échéant au moins un substituant telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

D'autres produits entrant dans le champ de l'invention sont constitués par des polypeptides.

Ces polypeptides sont caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans ce qui précède, ou telle que déduite des séquences de ces acides nucléiques.

Il s'agit avantageusement de polypeptides correspondant à tout ou partie de polypeptides exportés au-delà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de polypeptides correspondant à tout ou partie de ceux tels que codés par une région conservée.

En variante, les polypeptides de l'invention peuvent être modifiés par rapport à ceux correspondant aux séquences d'acides nucléiques, et ce de manière à être particulièrement adaptés pour une application donnée, en particulier une application vaccinale.

modification, on entend toute altération, déletion, substitution chimique, qu'elle dès lors n'affecte pas les propriétés biochimiques des polypeptides natifs correspondants, plus spécialement des protéines fonctionnelles telles qu'exportées au niveau du périplasme et de la membrane externe.

D'autres produits conformes à l'invention sont constitués par les anticorps dirigés contre les polypeptides ci-dessus.

L'invention vise ainsi les anticorps polyclonaux, ainsi que les anticorps monoclonaux, caractérisés en ce qu'ils reconnaissent au moins un épitope d'un polypeptide tel qu'évoqué plus haut.

Elle vise également les fragments de ces anticorps, 35 plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2. Les anti-anticorps capables de reconnaître les anticorps définis ci-dessus, ou leurs fragments, selon une réaction de type antigène-anticorps, font également partie de l'invention.

Conformément à l'invention, les différents produits considérés ci-dessus sont obtenus par voie de synthèse et/ou biologique en opérant selon les techniques classiques.

Les acides nucléiques peuvent être également obtenus à partir de banques constituées d'ADN Nm- spécifiques, telles qu'élaborées selon une technique soustractive, cette technique comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération d'hybridation-amplification soustractive, et
 - la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.

Conformément à l'invention. les deux populations d'ADN proviennent respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria, dite souche de soustraction, présentant une homologie en séquences primaires d'ADN supérieure à environ 70% avec la souche de Neisseria meningitidis, les séquences d'ADN des souches de soustraction et de référence étant telles qu'obtenues respectivement par cisaillement aléatoire, et par clivage par une endonucléase de restriction capable de produire des fragments de taille inférieure à environ 1kb.

L'invention vise en particulier un procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis spécifiques, comportant les étapes de :

- cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique 35 d'une souche Neisseria gonorhoeae, dite souche de

5

10

15

20

25



soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue,

- clivage de l'ADN chromosomique d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à 1kb environ,
- ligature des fragments d'ADN de la souche de référence, clivés par l'enzyme de restriction, avec des amorces oligonucléotidiques appropriées,
- réalisation d'une itération d'hybridationamplification soustractive par :
 - . mélange des deux populations d'ADN dans des conditions appropriées pour l'hybridation des séquences homologues, puis
- . amplification des fragments auto-réannelés et récupération de ces fragments,
 - . digestion de ces fragments par une enzyme de restriction, et re-ligature à des amorces oligonucléotides suivie d'une
- purification de l'ADN ligaturé, et le cas échéant, d'une nouvelle itération d'hybridation soustractive, comportant le mélange de fragments d'ADN de Neisseria gonorrhoeae cisaillé comme indiqué ci-dessus avec les fragments d'ADN de Neisseria meningitidis issus de l'itération précédente, suivi, si on le souhaite du clonage des ADN de la banque.

Les amorces utilisées sont des amorces oligodésoxynucléotidiques adaptées à l'endonucléase de restriction utilisée et permettant une insertion dans un site de clonage, tel que le site EcoRI du plasmide pBluescript. On choisira avantageusement de telles amorces parmi les oligodésoxynucléotides référencés dans le listing de séquence sous SEQ ID n°36 à 45.

Les banques ainsi obtenues sont formées d'ADN spécifiques des méningocoques et absents chez les gonocoques.

La spécificité des ADN a été vérifiée comme exposé dans les exemples, à chaque itération par Southern blots, avec des gènes communs à la souche de soustraction et à la souche de référence, ou avec l'ADN total de chacune des souches digéré par une endonucléase de restriction, telle que ClaI.

10 A chaque itération, a également été vérifiée l'exhaustivité de la banque d'ADN par Southern blotting avec des sondes connues pour être spécifiques de la souche de référence, à savoir pour Neisseria meningitidis, les gènes frp, opc, rotamase, notamment.

Les expériences réalisées ont montré que les banques obtenues selon le procédé de l'invention sont dépourvues des gènes présentant une homologie significative avec des espèces de Neisseria autre que Neisseria meningitidis, par exemple les gènes, ppk ou pilCl, et ce généralement, en seulement 2 ou 3 itérations.

Si nécessaire, deux voies, non exclusives l'une de l'autre, peuvent être empruntées.

Il est possible de procéder à une (n+1) itération, en utilisant l'ADN de l'itération n comme population d'ADN de la souche de référence.

En variante, on réalise une deuxième banque, indépendante de la première, avec une enzyme de restriction de spécificité différente de celle utilisée dans la première banque, par exemple Mbol.

Dans tous les cas, il est préférable de conserver chacun des produits issus de chacune des itérations réalisées.

L'invention vise également l'utilisation de la technique soustractive décrite ci-dessus pour obtenir des

5

15

20

10

15

20

25

30

35

banques d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl.

constitue avantageusement trois banques On 1'ADN différentes, dont deux par digestion dе chromosomique de Nm par MboI et Tsp5091, troisième , par digestion de l'ADN chromosomique de Nm avec MspI. Deux séries de soustraction permettent de récupérer des ADN présentant la spécificité recherchée, comme décrit dans les exemples.

Le procédé d'obtention de ces banques et les banques elles-mêmes font également partie de l'invention.

On observera que, de manière générale, le procédé de l'invention est applicable pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une espèce de cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement et exprimant des pouvoirs pathogènes différents.

En appliquant le procédé de l'invention, on constituera avantageusement des banques d'ADN spécifiques d'espèces données de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia coli, ou plus généralement de tout agent bactérien appartenant à la même espèce et disposant de pathovars différents.

De même, à partir de ces banques, l'invention fournit les moyens de disposer de facteurs de virulence spécifiques d'une espèce ou d'un variant donné.

De telles banques constituent donc des outils présentant un intérêt majeur pour disposer d'attributs responsables de la spécificité d'un pathogène, cette application étant plus spécialement illustrée conformément à l'invention par l'obtention de banques renfermant les attributs responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococciqu.

L'étude des produits de l'invention, acides nucléiques, polypeptides et anticorps, a permis de mettre

10

15

20

en évidence une spécificité absolue vis-à-vis de Neisseria meningitidis, quelle que soit la souche et sa variabilité.

Ces produits sont donc particulièrement appropriés pour le diagnostic ou la prévention des infections et méningites provoquées par Neisseria meningitidis, que ce soit chez l'adulte ou l'enfant et quel que soit le sérogroupe de la souche en cause.

La méthode de diagnostic, selon l'invention, d'une infection meningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon à analyser, est caractérisé par les étapes de :

- mise en contact, d'un échantillon à analyser, à savoir un échantillon biologique ou une culture cellulaire, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un acide nucléique tel que défini ci-dessus, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ou un fragment d'anticorps, tel que défini ci-dessus, dans des conditions permettant respectivement une hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
- révélation du produit de réaction éventuellement formé.
- Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un acide nucléique, celui-ci peut se présenter sous forme de sonde nucléotidique dans laquelle l'acide nucléique, ou un fragment de ce dernier, est marqué afin de permettre sa révélation. Des marqueurs appropriés comprennent des marqueurs radio-actifs, fluorescents, enzymatiques ou luminescents.

En variante, l'acide nucléique est inclus dans une cellule hôte, utilisée comme réactif.

10

Dans ces différentes formes, l'acide nucléique est utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un anticorps, ou d'un fragment d'anticorps, celui-ci peut être marqué aux fins de révélation. Le plus couramment, on utilise un marqueur fluorescent, enzymatique, radio-actif ou luminescent.

L'anticorps, ou le fragment d'anticorps utilisé, le cas échéant, marqué, peut être utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

L'échantillon utilisé dans l'étape de mise en contact est un échantillon biologique, issu d'un mammifère, tel que liquide céphalo-rachidien, urine, sang, salive.

L'étape de révélation est réalisée dans des conditions permettant de mettre en évidence le produit de réaction lorsqu'il s'est formé. Des moyens classiques mettent en oeuvre des réactions de fluorescence, luminescence, colorées, radioactives ou encore des techniques d'autoriadographie. Il est également possible de quantifier le produit.

20 Les produits marqués, acides nucléiques et anticorps font également partie en tant que produits nouveaux de l'invention.

La méthode définie ci-dessus peut être appliquée au diagnostic d'une réaction immunitaire spécifique d'une infection méningococcique.

On utilise alors comme réactif un polypeptide conforme à l'invention, tel que codé par lesdites séquences d'acides nucléiques, correspondant au produit natif, ou un polypeptide modifié, mais possèdant l'activité biologique et immunologique de polypeptide natif correspondant.

Il s'agit avantageusement d'un polypeptide tel qu'exporté au-delà de la membrane cytoplasmique de Neisseria meningitidis, plus particuli`rement de la partie d'un tel polypeptide correspondant à la région conservée de l'ADN.

L'invention vise également des kits pour la mise en oeuvre des méthodes définies ci-dessus. Ces kits sont caractérisés en ce qu'ils comportent :

- au moins un réactif tel que défini ci-dessus, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou polypeptide,
- les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.
- La spécificité des produits de l'invention et leur localisation sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 soit regroupés en région, pouvant être interprétées comme des îlots de pathogénécité, soit isolés sur le chromosome, leur confèrent un intérêt tout particulier pour la réalisation de compositions vaccinales à visée universelle, c'est-à-dire quelque soit la souche et la variabilité qu'elle exprime. Ces compositions peuvent inclure dans leur spectre d'autres prophylaxies, et être, par exemple, associées aux vaccins de l'enfance.
- 25 L'invention vise donc des compositions vaccinales incluant dans leur spectre une prophylaxie à visée antiméningococcique, destinées à prévenir toute infection susceptible d'être provoquée par Neisseria meningitidis, compositions étant caractérisées en ce 30 comprennent, en association avec un ou des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace de polypeptides ou d'anti-anticorps ou de leurs fragments tels définis ci-dessus. produits ces étant éventuellement conjugués, afin de renforcer leur 35 immogénicité.

5

15

20

30



Des molécules immunogènes utilisables comprennent la protéine de polyovirus, la toxine tétanique, ou encore la protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

En variante, les compositions vaccinales selon l'invention sont caractérisées en ce qu'elles comprennent, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace :

- d'acides nucléiques tels que définis ci-dessus,
- de cellules hôtes transformées telles que définies 10 plus haut, ou
 - de cellules de Nm dont le chromosome a été délété d'au moins une séquence d'ADN selon l'invention impliquée dans la pathogénicité de la bactérie. Le matériel nucléotidique utilisé est avantageusement placé sous le contrôle d'un promoteur favorisant son expression in vivo et la synthèse de la protéine correspondante. Il est également possible afin de renforcer l'immunogénicité, d'associer ce matériel nucléique avec un ADN ou un ARN encodant une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

Les compositions vaccinales de l'invention sont administrables par voie parentérale, sous-cutanée, intramusculaire ou encore sous forme de spray.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention sont donnés dans les exemples qui suivent afin d'illustrer celle-ci sans toutefois en limiter sa portée.

Dans ces exemples, il sera fait référence aux figures l à 11 qui représentent respectivement

- les figures 1A, 1B, 1C, 1D, 1E, 1F et 1G l'analyse de la banque soustractive *Tsp*5091,
- la figure 2, la distribution de séquences Nmspécifiques par rapport à Ng sur le chromosome de la

souche Z2491, (partie gauche) et de séquences Nm spécifiques par rapport à Nl (partie droite),

- la figure 3A à 3C, la réactivité des clones des 3 régions du chromosome, selon l'invention, envers une panel de souches du genre Neisseria,
- la figure 4, la position, dans la région 2 du chromosome de Nm, d'oligonucléotides utilisés comme sondes,
- les figures 5, 6 et 7, les Southern blots d'un panel de 10 souches du genre Neisseria, en utilisant des parties de la région 2 de Nm comme sondes,
 - les figures 8A à 8C, les Southern blots avec 3 banques soustractives sur un panel de 12 souches de Neisseria, et les figures 9, 10 et 11, la réactivité de clones des 3 banques soustractives vis-à-vis de Nm, Nl et Ng.

Dans les exemples qui vont suivre, les matériels et méthodes suivants ont été utilisés :

Souches bactériennes - Pour la réalisation des banques soustractives, on a utilisé la souche Z2491 de Nm (Achtman et al., 1991, J. Infect. Dis. 164, 375-382) les souches MS11 (Swanson et al., 1974, Infect. Immun. 10, 633-644), et les souches 8064 et 9764 de N1, étant entendu que tout autre souche de l'espèce considérée pourrait être utilisée.

25 Afin de vérifier la spécificité de ces banques, 6 souches de Nm, 4 souches de Ng, une souche de Nl (Neisseria lactamica) et une souche de Nc (Neisseria cinerea) ont été utilisées.

Les six souches de Nm sont : Nm Z2491 de sérogroupe 30 A, Nm 8013 de sérogroupe C (XN collection), Nm 1121 non sérogroupable (XN collection), Nm 1912 sérogroupe A (XN collection), Nm7972 de sérogroupe A (XN collection) et Nm 8216 de sérogroupe B (XN collection).

Les quatre souches de Ng sont : Ng MS11 (Institut 35 Pasteur, Paris), Ng 403 (Institut Pasteur, Paris), Ng



6934 (Institut Pasteur, Paris), Ng WI (isolée à partir d'une infection gonococcique disséminée), Ng 4C1, Ng 6493 et Ng FA 1090.

Les souches de NI sont NI 8064 et NI 9764 (XN collection) et celle de Nc, Nc 32165 (XN collection).

Techniques de génétique moléculaire

Sauf indication contraire, les techniques et réactifs utilisés correspondent à ceux recommandés par Sambrook et al (Sambrook et al 1989, Molecular Cloning:

10 A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press). Les oligodésoxynucléotides utilisés dans cette étude sont :

RBam12, 3'AGTGGCTCCTAG 54 (SEQ ID N°54)

15 RBam24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (SEQ ID N°55)

Jbam12, 3' GATCCGTTCATG 5'; (SEQ ID N°60)

JBAM24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (SEQ ID N°61)

REcol2, AGTGGCTCTTAA; (SEQ ID N°56)

RECo24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (= RBam 24)

20 JEco12, GTACTTGCTTAA; (SEQ ID N°62)

JECO24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (= JBam24)

NECo12, AATTCTCCCTCG; (SEQ ID N°64)

NECo24, AGGCAACTGTGCTATCCGAGGGAG; (SEQ ID N°65).

Transferts sur membranes (Southern blots)

Les transferts sur membranes ont été réalisés par transferts capillaires sur des membranes en nylon chargées positivement (Boehringer Mannheim). hybridations ont été réalisées à 65°C dans une solution comprenant NaPi 0,5M pH7,2/EDTA 1mM/SDS 7%/ BSA 1%. Les des membranes ont été réalisées dans solution comprenant NaPi 40mM pH7,2/EDTA 1mM/SDS 1%. Le lavage final a été réalisé à 65°C pendant 5 min.

La sonde frp, obtenue avec des oligonucléotides 35 basés sur la séquence de frpA correspond à 2,4 kb de

l'extrémité 5' du gène de la souche Z2491. Les sondes opc et rotamase correspondant aux gènes entiers sont produites à partir de la souche Z2491 en utilisant des oligonucléotides réalisés sur la base de séquences publiées. Les sondes pilC1 et ppk (polyphosphate kinase) correspondent aux inserts des plasmides pJL1 et pBluePPK6001, respectivement.

Exemple 1 : Réalisation de banques d'ADN présents chez Nm et absents chez Ng.

a. Banque "MboI"

Réalisation - L'ADN de Nm Z2491 a été clivé par l'endonucléase MboI et soumis à deux itérations d'une méthode, appelée ci-après CDA (Comprehensive Difference Analysis). Cette méthode comprend une hybridation soustractive en présence d'un excès d'ADN cisaillé de Ng MS11 et une amplification par PCR de celles des séquences méningococciques qui, étant absentes de ou ne présentant pas d'homologie significative avec l'ADN de Ng MS11, pouvaient se ré-anneler.

L'ADN chromosomique de la souche Ng MS11 est cisaillé de manière aléatoire par passages répétés à travers une seringue hypodermique jusqu'à obtention de fragments dont la taille s'échelonne de 3 à 10 kb. Ces fragments d'ADN sont purifiés par extraction phénolique.

L'ADN chromosomique de la souche Nm Z2491 est, quant à lui, clivé par l'endonucléase de restriction MboI. Ces fragments d'ADN (20 μ g) sont ligaturés à 10 nmoles des oligonucléotides annelés RBam12 et RBam24. Les amorces en excès sont éliminées par électrophorèse sur un gel d'agarose à 2% à bas point de fusion. La partie du gel contenant des fragments amplifiés de taille supérieure à 200 pb est excisée et digérée par la β -agarase. Ces fragments sont purifiés par extraction phénolique.

5

10

15

20

25

30



hybridation soustractive Afin đe réaliser une (première itération), 0,2 µg d'ADN Nm, ligaturé aux oligonucléotides RBam, est mélangé à 40 µg d'ADN Ng dans un volume total de 8 ml d'un tampon EE 3X (un tampon EE 1X est composé de N-(2-hydroxyéthyl) pipérazine-N'-(acide sulphonique propane 3) 10 mM et d'EDTA 1 mM, son pH est de 8.0). Cette solution est recouverte d'huile minérale et l'ADN est dénaturé par chauffage à 100°C pendant 2 min. 2 µl de NaCl 5M sont ajoutés et on laisse le mélange s'hybrider à 55°C pendant 48h. Le mélange réactionnel est dilué à 1/10 dans une solution préchauffée composée de NaCl et de tampon EE, puis immédiatement placé sur de la glace.

10 μl de cette dilution sont ajoutés à 400 μl de mélange réactionnel pour PCR (Tris.HCl pH9.0 10mM; KCl 50 mM; MgCl₂ 1,5 mM; Triton X100 0,1 %; 0,25 mM de chacun des quatre désoxynucléotides triphosphate ; Taq polymérase 50 unités par ml). Le mélange est incubé pendant 3 min à 70°C pour compléter les extrémités des fragments ré-annelés d'ADN méningococciques.

Après dénaturation à 94°C pendant 5 min et addition de l'oligonucléotide RBam24 à raison de 0,1 nmole par 100 μ l, les hydridations sont amplifiées par PCR (30 cycles de 1 min à 94°C, 1 min à 70°C et 3 min à 72°C suivis par 1 min à 94°C et 10 min à 72°C; Perkin-Elmer GeneAmp 9600).

Les fragments méningococciques amplifiés sont séparés sur gel des amorces et des ADN gonococciques de hauts poids moléculaires. Ils sont digérés par MboI et de nouveaux oligonucléotides JBam12 et JBam24 leur sont ligaturés. Ces ADN ligaturés sont à nouveau purifiés sur gel et extraits au phénol.

Une seconde itération d'hybridation soustractive est réalisée sur 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire et 25 ng d'ADN ligaturé aux oligonucléotides JBam tel

10

15

20

25

30

qu'obtenu à l'issue de la première itération d'hybridation soustractive. Lors de cette seconde itération, l'amplification de l'ADN Nm auto-annelé est réalisée à l'aide de l'oligonucléotide Jbam24.

Spécificité - Afin de confirmer leur Nmspécificité, les séquences amplifliées après la seconde
itération de la méthode CDA sont marquées et utilisées
comme sonde pour de l'ADN digéré par ClaI issu d'un panel
de six souches de Neisseria meningitidis, quatre de
Neisseria gonorrhoeae, une de Neisseria lactamica et une
de Neisseria cinerea.

Les Southern blots réalisés montrent que les séquences amplifliées à l'issue de la seconde itération de la méthode CDA présentent une forte réactivité avec de nombreuses bandes correspondant aux meningocoques et ne présentent pas de réactivité avec les bandes correspondant aux souches Ng, Nl, Nc.

La banque "MboI" apparaît donc comme Nm-spécifique.

Exhaustivité - Afin de tester l'exhaustivité de la banque, l'ensemble des produits issus de la première et de la seconde itérations de la méthode CDA ainsi que les matériaux chromosomiques initiaux de Nm Z2481 et de Ng MS11 sont soumis à électrophorèse sur gel d'agarose, transférés sur membrane et mis en contact avec des sondes comprenant des gènes connus pour être méningococcusspécifiques, à savoir frp, opc, rotamase (Southern blot).

Il résulte de ces hybridations que le gène Nm-spécifique frp est représenté dans la banque MboI par un fragment de 600 pb, mais qu'aucune activité n'est observée pour les gènes rotamase et opc. La banque MboI, bien que Nm-spécifique, ne peut donc être considérée comme exhaustive.

Etant donné leur haute spécificité, les fragments issus de la seconde itération de la méthode CDA pour la

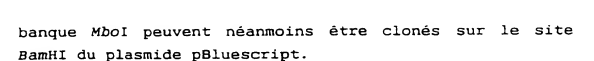
5

10

15

20

25



Une séquence correspondant à un quelconque des gènes Nm-spécifiques ne peut être incluse dans la banque soustractive que si elle est portée par un fragment de restriction de taille appropriée. Cette condition est fonction de deux facteurs. Premièrement, la probabilité pour que les plus grands fragments soient entièrement Nmspécifiques est faible. Deuxièmement, même si de tels fragments existaient, ils seraient sous-représentés dans la banque du fait des limitations de la technique PCR l'efficacité d'amplification diminue l'augmentation de la taille des fragments. Les fragments de taille supérieure à environ 600 pb ne sont pas inclus dans la banque. Du fait de l'abscence, dans le chromosome de Nm Z2491, de fragments Mbo de taille appropriée, les gènes rotamase et opc ne peuvent être inclus dans la banque. Une enzyme quelconque ne peut à elle seule produire un petit fragment correspondant à un gène Nmspécifique quelconque. Une deuxième banque a donc été réalisée en utilisant une autre enzyme de restriction avec une spécificité différente : Tsp509.

b. Banque "Tsp5091"

Réalisation - L'enzyme Tsp5091 présente l'avantage de produire des fragments de plus petite taille (inférieure à 1 kb environ) que l'enzyme MboI.

Tsp509I reconnaît la séquence AATT et laisse, en saillie en 5', une séquence de 4 bases compatible avec EcoRI. Les oligonucléotides utilisés sont Reco, Jeco et NECO.

La méthode suivie est conforme à celle suivie pour la réalisation de la banque "Mbol" décrite ci-dessus. De plus fortes quantités d'ADN méningococciques ont cependant été utilisées pour la première itération

5

10

15

20

25

30

10

15

20

25

30

d'hybridation soustractive afin de compenser le plus grand nombre de fragments de faibles poids moléculaires produits par *Tsp*509I. Pour la première itération, 400 ng de fragments d'ADN Nm et, dans la seconde, 25 ng de fragments Nm sont soumis à hybridation soustractive avec 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire.

Pour la réalisation de cette banque "Tsp5091", à titre de contrôle, une troisième itération d'hybridation soustractive est réalisée en utilisant 40 µg d'ADN Ng cisaillé et 0,2 ng de fragments Nm résultant d'une digestion par Tsp5091 et d'une re-ligature aux adaptateurs NEco des fragments obtenus à l'issue de la seconde itération.

Spécificité - Comme décrit pour la banque précédente, le produit issu de la deuxième itération de la méthode CDA est marqué et utilisé comme sonde pour un panel de souches de Neisseria.

La figure lA illustre l'hybridation Southern blot des produits de la seconde itération de la méthode CDA avec l'ADN digéré par ClaI de : Nm en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013 en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

Contrairement à la forte réactivité observée avec toutes les souches Nm, une faible, ou aucune réactivité, est observée avec les souches Ng, Nl et Nc.

La spécifité de la banque a été étudiée plus avant en faisant réagir des transferts sur membrane (Southern blots) des produits issus de chacune des trois itérations de la méthode CDA avec des sondes correspondant à pilC1 et ppk. Ces deux gènes sont communs à Nm et Ng.

La figure 1B représente un gel d'agarose après électrophorèse des chromosomes de Nm Z2491 et Ng Ms11,

digérés avec *Tsp*509 et des produits issus de chacune des itérations de la méthode CDA.

En piste a, a été déposé $1~\mu g$ du chromosome de Nm, en piste b $1~\mu g$ de celui de Ng, en piste c 0,15 μg des produits issus de la première itération CDA, en piste d 0,1 μg de ceux de la seconde itération, en piste e 0,05 μg de la troisième itération, MW représentant les marqueurs de taille moléculaire.

Les figures 1C et 1D représentent des gels réalisés comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec pilC1 (figure 1C) et ppk (figure 1D).

A l'issue de la seconde intération de la méthode CDA, les séquences correspondant aux gènes pilC1 et ppk sont complètement exclues de la banque.

Exhaustivité - L'exhaustivité de la banque a été examinée en faisant réagir les produits issus de l'hybridation soustractive avec des sondes correspondant à trois gènes Nm-spécifiques (frp, rotamase et opc).

Ces sondes Nm-spécifiques réagissent avec les produits d'amplification issus de la première et de la seconde itération d'hybridation soustractive.

Les figures 1E,1F et 1G représentent des gels réalisés comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec frpA (figure 1E), rotamase (figure 1F) et opc (figure 1G).

Une troisième itération d'hybridation soustractive conduit cependant à la perte de séquences Nm-spécifiques car les fragments réagissant avec les gènes rotamase et opc sont absents de cette troisième itération.

En considérant l'ensemble de ces données, il résulte que les produits issus de la seconde itération de la méthod CDA sont Nm-spécifiques et constituent également une banque exhaustive des séquences Nm-spécifiques.

10

15

20

25

10

15

25

30

Les produits issus de cette deuxième itération sont clonés au niveau du site *Eco*RI du plasmide pBluescript.

La banque produite par Tsp509I est plus exhautive que la banque produite par MboI, comme 1es considérations théoriques basées sur la production enzymatique de plus petits fragments de restriction le supposaient.

Selon cet aspect, il faut aussi noter que la banque Tsp509I est moins redondante que la banque MboI c'est-àdire qu'elle comprend moins de duplication de clones. 86% des clones de la banque Tsp509I correspondent à des séquences distinctes alors que seulement 43% des clones correspondent à des séquences distinctes dans la banque MboI (données non présentées).

La banque produite par Tsp509I constitue donc une source de clones Nm-spécifiques.

Exemple 2 : Analyse des clones des banques soustractives

20 Clonage et séquençage des ADN Nm-spécifiques

Les ADN des banques soustractives sont clonés au niveau du site BamHI (banque MboI) ou EcoRI (banque Tsp509I) du plasmide pBluescript, puis transformés dans DH5 α de E. coli. Les inserts sont amplifiés par PCR réalisée sur les colonies transformées en utilisant les amorces M13-50 et M13-40, cette dernière amorce étant biotinylée à son extrémité 5'.

Le séquençage a été réalisé sur chaque produit PCR après séparation des brins biotinylés et non-biotinylés en utilisant le système Dynabeads M-280 à streptavidine (Dynal, Oslo). Les séquences sont criblées selon leurs homologies avec des séquences précédemment publiées en utilisant les programmes informatiques Blastn et Blastx (NCBI, USA et Fasta).

Les produits PCR issus des colonies de bactéries transformées, après utilisation des amorces M13-40 et M13-50 comme décrit ci-dessus, ont été marqués par incorporation avec amorçage aléatoire de α - 32 P-dCTP et ont été utilisés comme sonde pour les transferts sur membrane de l'ADN chromosomique digéré par ClaI des souches Nm Z2491 et Ng MS11, comme décrit ci-dessus afin de vérifier leur spécificité.

10 Cartographie des clones sur le chromosome de la souche Nm Z2491.

On rapporte les résultats des études effectuées avec 17 clones de la banque "MboI" (désignés par la lettre B) et 16 clones de la banque "Tsp5091" (désignés par la lettre E), chacun de ces clones présentant une séquence unique et sans contrepartie chez Ng.

Les positions des séquences d'ADN correspondant aux produits Nm-spécifiques clonés ont été déterminées par rapport à la carte publiée du chromosome de Nm Z2491 (Dempsey et al. 1995, J. Bacteriol. 177, 6390-6400) et à l'aide de transferts sur membranes (Southern blots) de gels d'agarose ayant été soumis à électrophorèse à champ pulsé (PFGE).

Les clones Nm-spécifiques sont utilisés comme sondes pour une hybridation sur membranes (Southern blots) de l'ADN de Nm Z2491 digéré avec des enzymes à rares sites de coupure, à savoir PacI, PmeI, SgfI, BglII, SpeI NheI que SgfI.

Les gels (20 x 20 cm) étaient des gels à 1% d'agarose dans un tampon TBE 0,5% et ont été soumis à électrophorèse à 6 V/cm pendant 36 heures selon des périodes de pulsation variant de manière linéaire entre 5 et 35 secondes.

Les hybridations sur membrane (Southern blots) ont 35 été réalisés comme décrit précédemment.

15

20

Les résultats obtenus sont rapportés sur la figure 2 : la réactivité a été localisée par comparaison avec les positions des fragments de taille correspondante sur carte publiée. Les positions de l'ensemble marqueurs génétiques cartographiés par Dempsey et al (précédemment cité) sont visualisées à l'aide de points la carte linéaire chromosomique. Les gènes spécifiques précédemment divulgués sont marqués d'un astérisque. Les deux loci appelés "frp" correspondent aux gènes frpA et frpC. Les locis "pilC" correspondent aux gènes pilC1 et pilC2 qui sont des paires de gènes homologues et qui ne sont pas distingués sur la carte. La précision des positions des clones Nm-spécifiques de l'invention dépend des chevauchements des fragments de restriction réactifs. En moyenne, la position est de +/-20 kb.

30

Cette cartographie révèle une distribution non aléatoire des séquences Nm-spécifiques. La majorité des séquences Nm-spécifiques appartiennent à trois groupes distincts. Un de ces groupes (région 1) correspond à la position de gènes relatifs à la capsule précédemment décrits.

On distingue:

- E109, E138, B230 et B323 comme étant la région 1,
- B322, B220, B108, B132, B233, B328, E139, E145 et B101 comme étant la région 2, et
 - B306, E114, E115, E124, E146, E120, E107, E137 et E142 comme étant la région 3.
- 63% des séquences identifiées comme spécifiques des 30 méningocoques sont localisées à l'intérieur de ces trois régions distinctes.
 - Ce regroupement contraste avec la distribution de gènes Nm-spécifiques précédemment divulgués (frpA, frpC porA, opc et la région relative à la capsule).

5

10

15

10

15

20

25

Cet art antérieur suggérait en effet que les gènes Nm-spécifiques étaient à l'exception des gènes fonctionnellement relatifs à la capsule, dispersés le long du chromosome.

La cartographie des séquences Nm-spécifiques sur le chromosome conduit à un résultat inattendu en regard de l'art antérieur.

La majorité des différences génétiques entre les souches meningoccale et gonococcale testées sont regroupées en trois régions distinctes.

La région 1 regroupe des gènes relatifs à la capsule des meningococci.

La fonction des gènes des autres régions n'est pas connue mais des homologies avec des séquences publiées (tableau 1) suggèrent des similarités entre certains gènes de la région 3 et les protéines transposases et de régulation de bactériophages. Aucun virus meningococcal n'a été caractérisé et il est tentant d'imaginer que ces séquences soient d'origine phagique. De manière intéressante, le génome de Η. influenzae également une séquence homologue à celle de la protéine de régulation Ner du phage Mu mais on ne sait pas s'il s'agit d'un gène fonctionnel.

Le clone B208 présente une forte homologie (48% d'identité, 91% d'homologie pour 33 acides aminés) avec un clone des régions conservées (domaine III) dans la classe des protéines qui se lient aux sidérophores ferriques TonB-dépendants.

La proximité de ce clone avec les gènes Nm-30 spécifiques porA et les gènes régulés par le fer frp, et en particulier la possibilité qu'il s'agisse d'une protéine récepteur Nm-spécifique exposée sur la membrane externe font de lui un bon candidat pour de plus amples recherches.

15

20

25

Le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique IS1106.

La faible homologie entre le clone B134 et la séquence d'insertion d'Aeromonas, ainsi que la présence en copies multiples du clone B134 parmi des souches variées de Nm, suggèrent qu'il pourrait représenter un nouveau type de séquence d'insertion Nm-spécifique.

La possibilité pour que les régions contenant les clones Nm-spécifiques puissent correspondre à des îlots de pathogénicité comme précédemment décrit pour *E. coli* et *Y. pestis* est d'un intérêt particulier.

Les clones isolés dans cette invention vont permettre de mieux comprendre la pertinence des régions Nm-spécifiques en permettant le clonage et le séquençage de fragments chromosomiques plus grands et directement par leur utilisation pour des mutations de loci.

Enfin, la détection des gènes meningococcusspécifiques, éventuellement impliqués dans la pathogénicité de l'organisme, permet de cibler des antigènes appropriés utilisables dans un vaccin antimeningococcique.

L'efficacité et la rapidité de la méthode selon l'invention permettent son utilisation dans un grand nombre de situations pour lesquelles les différences génétiques responsables d'un phénotype particulier à un de 2 pathogènes proches sont recherchées.

Etude de la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 vis-à-vis d'un panel de souches de Neisseria

Les produits PCR correspondant aux inserts de chacun des clones ont été rassemblés et utilisés comme sondes d'hybridation sur membranes (Southern blots) pour un panel de souches de Nm, de Ng, de Nl et de Nc.

Les régions 1 et 2 produisent un nombre limité de 35 bandes pour chacun des méningocoques. Cela suggère que

10

15

ces régions sont à la fois Nm-spécifiques et communes à tous les méningocoques.

La figure 3 illustre la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 envers un panel de souches neisseriales. Les clones des régions 1 (figure 3A), 2 (figure 3B) et 3 (figure 3C) pris ensemble ont été utilisés comme sondes envers un panel de meningococci, gonococci et envers une souche de N1 et de Nc.

Les pistes sont les suivantes : ADN de Nm Z2491 en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013, en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

De manière remarquable, la région 3 ne présente de réactivité qu'avec les meningococci de sérogroupe A. Cette région 3 est donc spécifique d'un sous-groupe de Nm.

Une comparaison avec des séquences connues dans les 20 banques de données a été réalisée afin d'évaluer les possibles fonctions des régions clonées.

Le tableau 1 qui suit donne les positions des clones spécifiques sur la carte chromosomique et les homologies avec des séquences connues.

| ABLEAU 1 - Position des clones speci | - Position de | Thomas sher | Frammante riscife | ringelife | 4 | | 1 | Francisco risocife | |
|--------------------------------------|---------------|-------------|-------------------|-----------|-----|-------------|-----------|---|--|
| Nom du | Taille de | | Pme | וריורוווו | | | | Position sur | Homologies des estanos aconologies |
| Clonc* | l'insert | Pac | , | Bgl | Spc | Nhe | Sgf | | יאיינייייייייייייייייייייייייייייייייי |
| B305 | 259 | 18-20 | 15-17 | 22-23 | 18 | 11-13 | C | λ736 | |
| B333 | 235 | | 15-17 | 22-23 | 18 | 11-13 | C1 | λ736 | |
| E1091* | 211 | | 6-7 | 11-15 | 01 | 11-13 | C1 | cır.d | proteine LipB N. meningitidis (3 x 10 ⁻²⁰) |
| E138 ¹⁺ | 315 | _ | 2-9 | 11-15 | 10 | 11-13 | C1 | InfA cirA | protéine LipB N. meningitidis |
| B230 ¹ | 356 | 1-3 | 6-7 | _ | 10 | 11-13 | 2 | ctrA | proteine KpsC E.coli (3 x 10 ⁻³) |
| B323 ¹ | 363 | | 2-9 | _ | 10 | 11-13 | 2 | ctrA | proteine CtrB N. meningitidis (2 x 10 e st) |
| B322 ² | 210 | | 2 | 16-18 | 9 | _ | 2 | pitQ/\(\lambda\)740 | HiyB.S. marcescens |
| B220 ² | 341 | | 2 | 16-18 | 9 | >18 | 2 | pilQ/\\740 | |
| B108 ² | 275 | | 2 | 19-21 | 9 | 81< | 2 | pilQ/\\210 | |
| B132 ² | 411 | 2 | 2 | 19-51 | 9 | 81₹ | 5 | pilQ/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\ | |
| B233 ² | 164 | 1-3 | 2 | 19-21 | 9 | >18 | 5 | pilQ/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\ | |
| B328 ² | 256 | 1-3 | 2 | 22-23 | 9 | >18 | 5 | pilQ/λ740 | |
| E139 ² | 324 | 2 | 2 | 19-21 | 9 | ≥18 | 5 | pilQ/\\740 | |
| E145 ² | 343 | 2 | 2 | 19-21 | 9 | >18 | 2 | pilQ/\\240 | |
| B1012 | 254 | >20 | 2 | 19-21 | 9 | 81 ₹ | 5 | pilQ/\\740 | |
| E103q | 334 | | 2 | 11-15 | 3-5 | 10 | 3 | λ644 | |
| B326\$ | 314 | | 2 | 11-15 | 3-4 | 10 | 3 | λ644 | |
| B326 (faible réactivité) | | | 3 | 9 | 16 | 2 | _ | argF | The state of the s |
| B342 | 167 | | 2 | 19 | 3-4 | 2-9 | 3 | iga | |
| E136 | 249 | | 2 | 7 | - | 3 | 3 | lepA | |

| | , ,. | | | | | <u> </u> | , | | | | | | | , | | - | | | | | | | |
|----------------------------------|-----------------------|-----------|--------|-------|-------|----------|-------|-------------|--|--------------------|------------------------------------|---------------------------|---------------------------|-------------|-------|---------------|------------------------|----------------------|----------------------|---------------------|-----------|---------------------------------|--------------------|
| Recepteur de la pyocheline FeIII | (of c) peoughton) | | | | | | | Transposase | Bacteriophage D3112 (6 x 10 ⁻¹ ;) | Protéine Ner-Like. | H. influenzae (6×10^{-2}) | Protéine se liant à l'ADN | Ner. Phage mu (3 x 10.18) | | | | Protéine hy pothétique | H11730 H. influenzae | (7×10^{-2}) | transposase LSA.52. | Aeromonas | $ salmonicida (5 \times 10^3) $ | tranposase IS 1106 |
| 1 pord | parC | parC | parC | parC | parC | opaB | opaB | opaB | | opaB | - | | | λ375 | γ911 | λ611 | γ601 | | | | | | |
| - | 4 | 7 | 4 | 4 | 4 | 4 | 4 | 4 | | 4 | • | | | 8 | 7 | 2 | 2 | | | | | | |
| 2 | CI | C1 | 7 | CI | | 91 | 91 | 91 | | 16 | | | | <i>L</i> -9 | 5 | 5 | 5 | | | | | | |
| 3-4 | 5 | 5 | 5 | ٧. | 5 | 5 | 5 | 5 | | 5 | | | | 7 | 13-14 | 13-14 | 61 | | | | | ••• | |
| 61 | 11-12 | 11-12 | 11-15 | 11-12 | 11-15 | 3-4 | 3-4 | 3-4 | | 3-4 | | | | 3-4 | 3-4 | 3-4 | 3-4 | | • | multiple | • | multiple | |
| | 5 | 5 | 5 | 5 | 5 | \$ | 14-17 | 14-17 | | 14-17 | | | | 11-13 | 6 | 6 | 11-13 | | | = | | | |
| | = | = | | | | | = | | | | | | | 5-7 | 6 | 8-10 | | • | | | | | |
| 177 | 219 | 227 | 251 | 208 | 146 | 263 | 248 | 274 | | 230 | - | | | 379 | 436 | 201 | 238 | _ | | 428 | | 259 | |
| B208 | = B306 ³ " | E114 | E1153" | E124 | E1463 | E120. | E1073 | E1373 | | E1423 | | | | E116 | B313 | B341 | E102 | | | B134 | | B339 | |

Entre Parenthèses figure la signification des homologies trouvées, telle que donnée par le programme Blastx

*) Les clones marqués de l'exposant "1", "2" ou "3" appartiennent aux regions "1", "2" ou "3" respectivement du chromosome de N. meningitidis 22491.

+) E109 et E138 sont des clones contigus §) B306 et E115 se chevauchent #) B236 présente egalement une faible réactivité dans la région de urg F

q) Le clone E103 contient un site Txp509 I et peut donc contenir deux inserts, cependant, comme il ne réagit qu'avec un seul fragment (Tal (Oks) du chromosome de N.meningitidis 22491 et n'occupe qu'une position sur la carte, ce clone est inclus ici.

10

15

25

30

35

On peut voir, tout d'abord, que les clones de la région 1 correspondent tous aux gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule. Ces gènes ont été précédemment étudiés parmi les Nm de sérogroupe B (Frosch et al. 1989, Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>86</u>, 1669-1673 et Frosch et Muller 1993, Mol. Microbiol. <u>8</u> 483-493).

A l'exception d'une faible homologie avec l'activateur de hémolysine de Serratia marcescens, les clones de la région 2 ne présentent aucune homologie significative avec les séquences publiées, que ce soit au niveau de l'ADN ou des protéines.

Deux des clones de la région 3 présentent d'intéressantes homologies avec des protéines qui se lient à l'ADN, en particulier les protéines de régulation et les protéines transposases de bacteriophages.

Le clone B208 présente une forte homologie avec une des régions conservées dans une classe de récepteurs (sidérophore ferrique TonB-dependant).

Les clones B134 et B339 s'hybrident avec de 20 nombreuses régions du chromosome (au moins 5 et au moins 8, respectivement).

Les données concernant les séquences montrent que le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique S1106.

La traduction du clone B143 présente une homologie limitée avec la transposase d'une séquence d'insertion Aeromonas (SAS2)(Gustafson et al. 1994, J. Mol. Biol. 237, 452-463). Nous avons pu démontrer par transfert sur membrane (Southern blots) que ce clone est une entité Nm-spécifique présente en multiples copies dans les chromosomes de chaque meningocoque du panel testé.

Les autres clones ne présentent pas d'homologie significative avec les séquences neisseriales publiées ni d'ailleurs avec aucune séquence publiée. Ces clones constituent donc, avec la majorité des autres clones

10

15

20

25

30

35

isolés, une banque de loci Nm-spécifiques totalement nouveaux.

Exemple 3: Etude de la région 2 du chromosome de Nm

. Détermination et caractérisation de la séquence de la région 2

On procède à une amplification par PCR avec de l'ADN chromosomique de la souche Z2491 de sérogroupe A, sousgroupe IV-1, en utilisant des amorces d'oligonucléotides élaborées à partir de chacune des séquences de clones de la région 2, selon de nombreuses combinaisons différentes. On séquence les produits de la PCR qui se chevauchent à partir des 2 brins en utilisant la technique de terminaison de chaîne et le séquençage automatisé (ABI 373 ou 377).

Pour prolonger la séquence au-delà des limites des clones disponibles, on clone des fragments partiels SauIIIA de 15 kb, de la souche Z2491, dans Lambda DASH-II (Stratagène).

On identifie les phages contenant les inserts chevauchant la région 2 par hybridation avec comme sondes des clones de cette région. L'ADN inséré est séquencé à partir des extrémités des inserts et ces séquences sont utilisées pour élaborer de nouvelles amorces qui serviront à amplifier directement l'ADN chromosomique et non l'ADN phagique.

On obtient une amplification de l'ADN chromosomique en utilisant ces nouvelles amorces et celles de la séquence précédemment disponible.

Ces produits PCR sont également séquencés à partir des 2 brins , ce qui conduit à une séquence complète de 15620 pb (SEQ ID N°36). On analyse les cadres de lecture de cette séquence qui commencent par ATG ou GTG et qui sont caractérisés par un indice d'usage de codons élevés.

10

15

20

25

30

Cette analyse révèle 7 COLs de ce type qui remplissent la plus grande partie de la séquence de 15620pb. Les positions de ces COLs s nt les suivantes:

COL-1: 1330 à 2970 (SEQ ID N°37); COL-2: 3083 à 9025 (SEQ ID N°38); COL-3: 9044 à 9472 (SEQ ID N°39); COL-4: 10127 à 12118 (SEQ ID N°40); COL-5: 12118 à 12603 (SEQ ID N°41); COL-6: 12794 à 13063 (SEQ ID N°43); COL-7: 13297 à 14235 (SEQ ID N°44); et COL-8: 14241 à 15173 (SEQ ID N°45).

Le COL-4 commence avec le codon GTG et chevauche un COL légèrement plus petit (SEQ ID N°41) dans le même cadre de lecture (9620-12118, cadre 2) et qui commence par le codon ATG.

COL-4 code pour une protéine qui présente des homologies structurelles avec une famille de polypeptides comprenant les pyocines (*Pseudomonas aeruginosa*), collcines et intimines (Escherichia coli) qui sont des toxines bactéricides (pyocines, collcines) ou des protéines de surfaces impliquées dans l'adhésion des bactéries aux protéines eucaryotes. Le COL-7 encode une protéine dont la séquence contient une région potentiellement transmembranaire, et qui présente des homologies structurelles avec des protéines périplasmiques ou insérées dans la membrane externe des bactéries. Les homologies structurelles de COL-4 et COL-7 ont été identifiées à l'aide du programme PropSearch.

La recherche de séquences homologues aux autres COL dans GenBank à l'aide du programme BLAST a révélé une homologie entre les régions N-terminales de COL-2 et l'hémagglutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis (43% de similarité, 36% d'identité sur 352 acides aminés) et entre COL-1 et la protéine fhaCde Bordetella pertussis (35% de similarité, 27% d'identité sur 401 acides aminés). COL-1 et COL-2 sont des gènes voisins dans la souche Z2491 et l'hémagglutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis et fhaC sont des gènes voisins dans Bordetella pertussis, ce qui renforce la probabilité que ces homologies reflètent des homologies fonctionnelles.

. Confirmation de la spécificité de la région 2 vis-à-vis de Nm

On effectue des Southern blots en utilisant des sondes d'ADN obtenues par amplification par PCR de différentes parties de la région 2 en utilisant des amorces oligonucléotidiques élaborées à partir de séquences de clones de la région 2.

On a représenté sur la figure 4 la position approximative de ces oligonucléotides.

11 s'agit, dans une moitié de COL-1, oligonucléotides appelés R2001 (SEQ ID N°46) et R2002 (SEQ ID N°47), dans une moitié de COL-1+la majeure partie de COL-2, des oligonucléotides b332a (SEQ ID N°48), e139a (SEQ ID N°49), b132a (SEQ ID N°50) et b233b (SEQ ID et dans 1/3 de COL-4+ COL-5 à 7, oligonucléotides e145a (SEQ ID N°52) et b101a (SEQID N°53).

Les trois Southerns sont réalisés dans les 10 conditions d'hybridation suivantes:

16 h à 65°C,

NaPO₄ 0,5M, pH 7,2

EDTA-Na 0,001M

1% de dodécylsulfate de sodium.

15

5

Pour le lavage, on chauffe 10 min à 65°C et on utilise NaPO₄ 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1% de dodécylsulfate de sodium.

Les figures 5, 6 et 7 représentent respectivement 20 les Southern blots obtenus avec chacune des parties de COL mentionnées plus haut.

Les 14 pistes correspondent respectivement, dans chacun des Southerns, à

1: MS11 (Ng)

25 2: 403 (Ng)

3: FA1090 (Ng)

4: W1 (Ng)

5: 6493 (Ng)

6: marqueur (lambda hindIII)

30 7: Z2491 (Nm, gpA)

8: 7972 (Nm gpA)

9: 8013 (Nm, gpC)

10: 1121 (Nm non groupable)

11: 1912 (Nm, gpB)

35 13: 32165 (Nc)

10

25

14: 8064 (N1).

Etant donné qu' un panel de souches de Neisseria est utilisé dans ces expériences et que chaque puits est chargé avec une quantité similaire d'ADN digéré, ces 3 Southerns blots montrent clairement que les séquences correspondant à la région 2 sont trouvées dans tous les méningoccoques testés et qu'il n'existe pas dans le génome de Ng des souches testées de séquences homologues significatives.

Exemple 4: Identification de régions du génome de Nm absentes de N1 et communes avec Ng

On opère selon la technique décrite dans l'exemple l, mais on utilise l'ADN chromosomique d'une souche de Nm (Z2491) et de 2 souches de Nl (collection XN) dont on mélange les ADN à parts égales.

On efffectue 2 soustractions en utilisant les séries 20 d'amorces R et J. Trois banques différentes sont ainsi réalisées.

Deux banques, appelées Bam et Eco, sont respectivement obtenues par digestion de 1'ADN chromosomique de Nm Z2491 par MboI et Tsp5091; troisième banque, appelée Cla, qui résulte digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MspI, obtenue en utilisant le jeu d'amorces RMsp10, RMsp24, JMsp10 et JMsp24. L'ensemble des amorces utilisées est donné dans le tableau 2 suivant.

Tableau 2

| 5 | Adaptateurs pour banq | ues différer | ntielles |
|----|---|------------------------------|---|
| 10 | ADN chromosomique dige pBluescript par | éré par | Clonage dans |
| | MboI | \rightarrow | BamHI |
| | <i>Tsp</i> 5091 | \rightarrow | EcoRI |
| 15 | MspI | \rightarrow | ClaI |
| 20 | Premier tour de soustr | | |
| | RBam12 : 3' A RBam24 :5' AGCACTCTCCA | GTGGCTCCTAG GCCTCTCACCG | 5' (SEQ ID N°54) AG 3' (SEQ ID N°55) |
| 25 | RECol2 : A RBam24 : 5'AGCACTCTCCA (RECo 24 = RB | GCCTCTCACCG | (SEQ ID N°56) AG 3' (SEQ ID N°55) |
| 30 | RMsp10 : A RMsp24 : 5'AGCACTCTCCA | GTGGCTGGC (S GCCTCTCACCGA | SEQ ID N°57) AC 3' (SEQ ID N°58) |
| | Deuxième | tour de sou | istraction |
| 35 | Jbam12: 3' GT. JBam24: 5' ACCGACGTC | GACTATCCATGA | AACG 3' (SEQ ID N°60) |
| 40 | JECO12 : GTA JBam24 : 5'ACCGACGTCGA | ACTTGCTTAA (ACTATCCATGAA | SEQ ID N°61) |
| | (JEco 24 = JBam 24) | | |
| 45 | JMsp10 : GTA JMsp24 : 5' ACCGACGTCC | ACTTGGGC (S GACTATCCATGA | EEQ ID N°62) ACC 3'(SEQ ID N°63) |

Après 2 soustractions, on marque la totalité du produit de chaque amplification et on l'utilise comme sonde.

On effectue un contrôle des banques soustractives par Southern blot sur un panel de 12 souches de Neisseria (ADN chromosomique coupé par ClaI). Les conditions d'hybridation sont identiques à celles données dans l'exemple 1.

10 Ces Southern blots sont donnés sur les figures 8A à 8C, qui sont respectivement relatives à la banque MboI/BamHI, à la banque MspI/ClaI et à la banque Tsp5091/EcoRI.

Les 12 pistes correspondent respectivement à :

- 15 1: Nm Z2491 (groupe A)
 - 2: N1 8064
 - 3: Nm 8216 (groupe B)
 - 4: N1 9764
 - 5: Nm 8013 (groupe C)
- 20 6: Ng MS11
 - 7: Nm 1912 (groupe A)
 - 8: Ng 4C1
 - 9: Nm 1121 (non groupable)
 - 10: Ng FA1090
- 25 11: No 32165
 - 12: Nm 7972 (groupe A).

L'examen des Southern blots montre que les séquences contenues dans chaque banque sont spécifiques de Nm et ne sont pas trouvées chez Nl. De plus, la réactivité observée avec les souches de Ng suggère que certaines de ces séquences sont présentes chez Ng.

Chacune de ces banques a ensuite été clonée dans pBluescript au site BamHI pour Bam, ou EcoRI pour Eco, ou ClaI pour Cla. Afin de confirmer la spécificité des

30

clones vis-à-vis du génome de Nm, on a procédé à une clones restriction des individuels et à la radiomarquage. Les clones montrant à fois une réactivité pour Nm et Ng ont été conservés pour des études ultérieures. Ces clones sont représentés sur les figures 9, 10 et 11, qui donnent les profils, vis-à-vis de Nm, N1 et Ng, de 5 clones de la banque Bam (figure 9), de 16 clones de la banque Eco (figure 10), et clones de la banque Cla (figure 11).

10 Ces clones ont été séquencés en utilisant des amorces universelles et inverses. Il s'agit

- des clones Bam

WO 98/02547

B11 partiel de 140 pb (SEQ ID N°66), B13 partiel estimé à 425 pb (SEQ ID N°67), B26 de 181 pb (SEQ ID N°68), B33

15 de 307 pb (SEQ ID N° 69), B40 de 243 pb (SEQ ID N° 70),

- des clones Cla

C16 de 280 pb (SEQ ID N° 72), C20 partiel estimé à 365 pb (SEQ ID N° 73), C24 partiel estimé à 645 pb (SEQ ID N° 74), C29 partiel estimé à 245 pb (SEQ ID N° 75), C34 de 381pb (SEQ ID N° 76), C40 de 269 pb (SEQ ID N° 77), C42 de 203 pb (SEQ ID N° 78), p C43 de 229 pb (SEQ ID N° 79), C45 de 206 pb (SEQ ID N° 80), C47 de 224 pb (SEQ ID N° 81), C62 de 212 pb (SEQ ID N° 82), et C130 (5'...) estimé à 900 pb (SEQ ID N° 83), et

25 - des clones Eco

E2 de 308 pb (SEQ ID N° 84), E5 partiel, estimé à 170 pb (SEQ ID N° 85), E22 partiel estimé à 300 pb (SEQ ID N° 86), E23 de 273 pb (SEQ ID N° 87), E24 de 271 pb (SEQ ID N° 88), E29 de 268 pb (SEQ ID N° 89), E33 partiel, estimé à 275 pb (SEQ ID N°90), E34 partiel, estimé à 365 pb (SEQ ID N° 91), E45 de 260 pb (SEQ ID N° 92), E59 estimation supérieure à 380 pb (SEQ ID N° 93), E78 de 308 pb (SEQ ID N° 94), E85 de 286 pb (SEQ ID N° 95), E87 de 238 pb (SEQ ID N° 96), E94 partiel, supérieur à 320 pb

20

10

15

20

25

30

(SEQ ID N° 97), E103 partiel, supérieur à 320 pb (SEQ ID N° 98) et E110 de 217 pb (SEQ ID N° 99).

La cartographie de chaque clone a été effectuée sur le chromosome de Nm Z2491 en opérant comme décrit dans l'exemple 2. Les résultats obtenus sont donnés sur la partie droite de la figure 2. On constate que ces clones correspondent aux régions appelées 4 et 5 . Ces régions sont donc constituées de séquences présentes à la fois chez Nm et chez Ng, mais non trouvées chez Nl. Il est donc considéré qu'il s'agit de séquences codant pour des facteurs de virulence responsables de la colonisation initiale et de la pénétration de la muqueuse. La région 4 est localisée entre argF et regF sur le chromosome de Nm 2491 et la région 5 entre le marqueur lambda 375 et penA. Cette région contient vraissemblablement des séquences codant pour un variant Opa et une protéine liant la transferrine.

Une comparaison avec les séquences connues dans les banques de données a moitié que dans la région 4 seul le clone C130 présente une homologie, à savoir avec MspI méthylase. Dans la région 5, aucune homologie avec des séquences connues n'a été trouvée avec les clones C8, E2, B40, C45, E23 et E103. Pour les autres clones, les homologies sont les suivantes :

B11 arginine décarboxylase SpeA; C29 arginine décarboxylase SpeA; C62 oxoglutarate/malate transporteur; repetitive DNA element; E34 élément répétitif d'ADN; E94 endopeptidase MepA murine; C47 citrate synthase PrpC; E78 citrate synthase PrpC

Exemple 5 : Mise en évidence de la présence d'une ou plusieurs souches de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique.

Un échantillon biologique de type liquide céphalo-35 rachidien, urine, sang, salive est prélevé.



Après filtration et extraction, les ADN présents dans cet échantillon sont soumis à électrophorèse sur gel et transférés sur membrane par Southern blotting.

45

Une sonde nucléotidique constituée par le marquage au ^{32}P de la SEQ ID n°5 est incubée avec cette membrane de transfert.

Après antoradiographie, la présence de bande(s) réactive(s) permet de diagnostiquer la présence de Neisseria meningitidis dans l'échantillon.

10

Exemple 6 : Composition vaccinale incluant dans son spectre une prophylaxie à visée anti-méningococcique et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis.

Le peptide codé par une séquence incluant la SEQ ID n°10 est conjugué à une toxine.

Ce peptide conjugué est alors ajouté à une composition comportant le vaccin anti-Haemophilus et anti-pneumocoque, ou tout autre vaccin de l'enfance.

La composition résultante peut, après avoir été rendue stérile, être injectée par voie parentérale, sous-cutanée ou intramusculaire.

Cette même composition peut également être pulvérisée au niveau des muqueuses à l'aide d'un spray.

25

46 LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (1) DEPOSANT:
 - (A) NOM: I.N.S.E.R.M
 - (B) RUE: 101, rue de Tolbiac
 - (C) VILLE: PARIS CEDEX 13
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75654
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: ADN, protéines et peptides spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 99
 - (iv) FCRME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) CRDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (CEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 257 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: 22491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

GATCCGCTGC CGGCAGACGA ATATCAAGAC ATCTTCGATT TTATGAAACA GTATGACTTG

| | \bigcirc | | | \bigcup | |
|--------------------------|---------------------|-------------|----------------|------------|----------------|
| WO 98/02547 | | | | | PCT/FR97/01295 |
| | | 47 | | | |
| | | • • | | | |
| TCTTACCCGT ATGAATATCT | : GCAGGATTGG | ATAGATTACT | ATACGTTCAA | AACCGATAAG | 120 |
| | | | | | |
| CTCCT) TTTC CT) 1 CCCC 1 | | CCCCT | | TC | |
| CTGGTATTTG GTAACGCGAA | , GCGAGAGIGA | GCCGIAAAAC | i C. GAGC i CC | IGITTALAG | 190 |
| | | | | | |
| ATTACAACTT TAGGCCGTCT | . T277CCLC77 | AGATTTTTT3A | 77CCL74777 | TTG22GCCT | 240 |
| | TAAAOGTGAA | ACATTICOA | AAOCIAIAAA | daacccc. | 540 |
| | | | | | |
| TCCACAGTAC ATAGATC | | | | | 257 |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| (2) INFORMATIONS POU | R LA SEQ ID | NO: 2: | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| (i) CARACTERISTI | QUES DE LA S | EÇUENCE : | | | |
| (A) LONGUEU | R: 276 paire | s de bases | | | |
| (B) TYPE: n | ucléatide | | | | |
| | | _ | | | |
| (C) NOMBRE | DE BRINS: si | wble | | | |
| (D) CONFIGU | RATION: line | aire | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| (ii) TYPE DE MOLE | CULE: ADN (9 | euomique) | | | |
| | | | | | |
| (vi) CRIGINE: | | | | | |
| • | ve. v.: | | 412 | | |
| | ME: Neisseri | a meningiti | 015 | | |
| (B) SOUCHE: | Z2491 | | | | |
| | | | | | |
| (xi) DESCRIPTION 1 | OF IA SECUREN | כבי פבט נח | NO 2 | | |
| (XI) DESCRIPTION | OF TH STOOTH | CL. SLQ ID | 140. 2. | | |
| | | | | | |
| GATCATGTTC AAATAGATAG | GCATGGGAAG | CTGCAGCTCT | AACGTCCATG | AAAATATGTT | 60 |
| | | | | | |
| SCITISMES INCOME | | | | | |
| GCATAGCTGC AAGCGGAACG | comment | CATCTACATA | ATCTATAGAG | TCAAGGCAAC | 120 |
| | | | | | |
| CGCTATTGAA ATTAGCAGTA | TTGCCTATGA | TTACATTAGT | AATATGCTCA | TACCATTUTT | 180 |
| | | | | | |
| | | | | | |
| GGGTGGTCAT CATATTGTGC | CCCATTGTIA . | TCTCCTTATA | TTGGTTTTAG . | AAGGAACTTT | 240 |
| | | | | | |
| GACAGGAAGA ATAACGGCCT | T.Y.C.T.C.Terret.C. | A CC ATC | | | 276 |
| CACAGGAAGA ATAACGGCCT | TACCIGITIG . | ACGAIC | | | 276 |
| | | | | | |
| (2) INFORMATIONS POUR | LA SEQ ID | NO: 3: | | | |
| | | | | | |
| (1) (1) (2) | | | | | |
| (i) CARACTERISTIC | | _ | | | |
| (A) LONGUEUR | R: 428 paires | s de bases | | | |
| (B) TYPE: nu | icléotide | | | | |
| . , | | Ē | | | |
| (C) NOMBRE D | | - | | | |
| (D) CONFIGUR | MTION: linéa | aire | | | |
| | | | | | |
| (ii) Type or warm | 7070. 1941. | . | | | |
| (ii) TYPE DE MOLEC | ULE: AUN (ge | enomique) | | | |

PCT/FR97/01295



| (vi | CRIGINE: | |
|-----|----------|--|
| | | |

(A) CRGANISME: N isseria meningitidis

(B) SOUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

GATCTGGTGG TGTTTGCACA GGTAGGCGCA TACTTGTTCG GGACTGAGTT TGCGGCGGAT 60

AAGGGTGTCG ATGTGCTGAA TCAGCTGCGA ATCGAGCTTA TAGGGTTGTC GCTTACGCTG 120

TTTGATAGTC CGGCTTTGCC GCTGGGCTTT TTCGGCGCTG TATTGCTGCC CTTGGGTGCG 180

GTGCCGTCTG ATTTCGCGGC TGATGGTGCT TTTGTGGCGG TTAAGCTGTT TGGCGATTTC 240

GGTGACGGTG CAGTGGCGGG ACAGGTATTG GATGTGGTAT CGTTCGCCTT GGGTCAGTTG 300

CGTGTAGCTC ATGGCAATCT TTCTTGCAGG AAAGGCCGTA TGCTACCGCA TACTGGCCTT 360

TTTCTGTTAG GGAAAGTTGC ACTTCAAATG CGAATCCGCC GACCTCTTTC AGTTACAGCA 420

GCTTGATC

48

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 390 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

GATCCTGCAT TGACATCGGC CTTGGCTGTC AGGGTATTGT GACCGGTAAA GTCGGCATTA 60

CCGTTGGCCA ATAAGGATAC ATGACCGTCT GCAGAAACAG CATGAAGGCC GTCTGAAACG 120

ATATTGCCCT GCAATGCGGT GGTTTCGAGA GCCTTGGCTG CGTTCAGCTT GGTATTGCGA 180

AGCTGAATAT TGCCTTTGGC TGCCTGAATG TGCAGATTAC CCGAGTTGGT ACGCAGATTG 240

| 4,7 | |
|---|-----|
| GTATTGGTAA CATTCAGCAA GCCTGCCTCC ACACCCATGT CTTTTGAGGC AGTGAGGGTT | 300 |
| TTACTGGTGC CGGTAATATG GGCAGCGTTA TCCGATTTCA AATGGATGCT GGCCGGCAGA | 360 |
| CAAATCTTTA TCAACATTCA AATTCAGATC | 390 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 177 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| <pre>(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491</pre> | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5: | |
| GATCAGATTG GTGAAGACGG TATTACCGTC AATGTTGCAG GCCGTTCGGG ATATACGGCG | 60 |
| AAAATCGACG TGTCTCCGAG TACCGATTTG GCGGTTTATG GCCATATTGA AGTTGTACGG | 120 |
| GGTGCAACGG GGTTGACCCA ATCCAATTCA GAGCCGGGTG GAACCGTCAA TTTGATC | 177 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 341 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (Vi) ORIGINE:(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis(B) SOUCHE: Z2491 | |
| | |

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

| WO 98/02547 | PCT/FR97/01295 |
|---|----------------|
| 50 | |
| GATCAATGAT GCTACTATTE AAGCGGGCAG TTCCGTGTAC AGCTCCACCA AAGGCGATAC | 60 |
| TGAATTGGGT GAAAATACCC GTATTATTGC TGAAAACGTA ACCGTATTAT CTAACGGTAC | 120 |
| TATTGGCAGT GCTGCTGTAA TTGAGGCTAA AGACACTGCA CACATTGAAT CGGGCAAACC | 130 |
| GCTTTCTTTA GAAACCTCGA CCGTTGCCTC CAACATCCGT TTGAACAACG GTAACATTAA | 240 |
| AGGCGGAAAG CAGCTTGCTT TACTGGCAGA CGATAACATT ACTGCCAAAA CTACCAATCT | 300 |
| GAATACTCCC GGCAATCTGT ATGTTCATAC AGGTAAAGAT C | 341 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7: | |
| (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 164 paires de bases | |
| (3) TYPE: nucléotide | |
| | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7: | |
| GATCCAACTG TTTGATTTTA CTGGCTGCTT CTCCATGCGC GGTATTGACC AAAGCCGCAA | 60 |
| GGATATTCGC TTCCAGATTG TCTTTCAGGC TGCCGCCGTT GACAGCGGTA TTAATCAGTG | 20 |
| CGGCACTGCC CGCATTGGCT AGGTTGACGG TCAGGTTGTT GATC | 164 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 219 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (D) CONTIDUCATION TIMBLIFE | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |

(vi) ORIGINE:

| (A) ORGANISME: Neiss ria meningitidis | |
|--|-----|
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8: | |
| GATCAATCAC ACATCITGTC ATTITTTCGA TTCCTTCATT TCGGTTTCTA ATGTTTCAAT | 60 |
| TCTTGCGGCC ATTTCCTGAA TGGCTTTAGT CAAAACGGGG ATGAACGCTT CGTATTCGAC | 120 |
| GGTGTAGGTA TCGTTTGTTT TATTTACCAT CGGCAATCGA CCATATTCAT CTTCCAGCGC | 180 |
| AGCAATGTCC TGGGCAATAA ACCAATGCCG CAACCGATC | 219 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 356 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucleotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (2) Control of the co | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9: | |
| GATCTTGGGT AAGCCCCCAA CCTGCATAGA AAGGCAGGCC GTAGCAGCTG ACTTTTTTGC | 60 |
| CGCGCAACAA GGCTTCAAAA CCGGTCAGCG AAGTCATGGT ATGTATTTCG TCTGCGTATT | 120 |
| GGAGACAGGT CAGGATGTCG GCTTGTTCGG CGGTTTGGTC GGCATATCGT GCAGCATCAT | 180 |
| CAGGGGAAAT ATGGCCGATG CGGTTACCGC TGACTACATC GGGATGCGGT TTGTAGATGA | 240 |
| TATAGGCATT GGGGTTTCGT TCGCGTACGG TACGGAGCAA ATCCAGATTG CGGTAGATTT | 300 |
| GGGGGAACC GTAGCGGATA GACGCATCAT CTTCAACCTG GCCGGGAACG AGGATC | 356 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 210 pair s de bases | |

52

| (| 3 |) | Ţ | Y | Þ | Ξ | : | n: | u | C | 1 | خ | 0 | t | 1 | d | e |
|---|---|---|---|---|---|---|---|----|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
|---|---|---|---|---|---|---|---|----|---|---|---|---|---|---|---|---|---|

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: lineair

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(vi) ORIGINE:

(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis

(B) SCUCHE: Z2491

(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

GATCCGCTTT CAGTTTCCGT ACCGGTGGCA TCAGTCAAGT CCGTTTTGTG CACCAAACCG CGTCCATATG AAACATAAAA CAAATCGCTT AAGCCCAAAG GGTTATCGAA CGATAAAGCG 120 ACATTTCCTT GATATTIGCC GGTCGTTTTG CCGCCCGCAT CATCTATACC GATACTGAAC CSTATGGGTT TATTCTGCTG CCATTTGATC 210

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 259 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491

(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11: GATCCCGAAA CGCAATTGGT CGAAAGCTAT ATGCTGAACG ATGTGTTGCG GTTTTGGGAC 60 AGCGCAGGTT TGGGCGATGG GAAAGAAGCC GACCGCGCCC ATCGGCAAAA ACTGATTGAT 120 GTCCTGTCTA AAACCTATAC TCATTCGGAT GGGCAGTGGG GCTGGATAGA TTTGGTGTTC 180 GTTATCCTTG ACGGCAGCTC CCGCGATTTG GGTACGGCCT ATGATTTGTT GAGGGATGTT 240 ATCCTTAAAA TGATTGATC

| (2) | INFORMATIONS | POUR | LA | SEQ | ID | NO: | 12: |
|-----|--------------|------|----|-----|----|-----|-----|
|-----|--------------|------|----|-----|----|-----|-----|

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 436 paires de bas s
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) CRIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

GATCAAATGG ATGATTTATA TAGAATTTTC TTTTACGACT GCGTGCCGTT TGAAAAGAAA 6.0 ATGCACAATC CCGTATCTCA TCGTGCCATA GATTTTTCAA AGACTCCGGA AGCCATATTT 120 CGTTGCAATC TGCATACCGA ATTGAAGAAG AAGCGTAAAT TAGCGTTACG TTTAGGCAAG 180 CTGTCGGACA ATACAGCATG GATATTAAAA CCCCAAGTCA TGAAAAATCT TCTGAAAAAC 240 CCGTCAACTC AAATTACGGA AAACGATGTC GTGCTCGATG TTAAACAAAA AGGTGTAGAT 300 ATGCGTATAG GCTTGGATAT TTCATCTATT ACCITAAAAA AACAAGCCGA TAAAATCATC 360 TTGTTTTCTG GTGATTCCGA TTTTGTCCCA GCAGCCAAAT TAGCCAGACG GGAAGGTATC 420 GATITIATIC TIGATO 436

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 363 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: N isseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491

| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13: | |
|---|-----|
| GATCGTTTTA CGTCGCAATC GAGCTTTGTG GTGCGCTCGC CTAAAAGCCA ATCTTCTCTC | 60 |
| AATGGCCTGG GTGCCATTTT GCAGGGCACA GGTTTTGCCC GTGCGCAAGA CGATATTTAT | 120 |
| ACCGTGCAGG AATATATGCA GTCGCGTTCG GCTTTGGATG CGTTGCGTAA GAAAATGCCC | 180 |
| ATTCGCGATT TITATGAAAA AGAAGGCGAT ATTTTCAGCC GTTTTAATGG TTTTGGCCTG | 240 |
| CGTGGCGAGG ATGAGGCGTT TTATCAATAC TACCGTGATA AGGTATCCAT CCATTTTGAC | 300 |
| TCTGTCTCAG GCATTTCCAA TTTGAGCGTT ACATCGTTTA ATGCCGGTGA ATCTCAAAAG | 360 |
| ATC | 363 |
| | |

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 314 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:

| GAT | CITGCGT | CATTTATATC | TTCACCGATA | TTGCAATTAC | CGCCGTTCCA | GTTGAAATAA | 60 |
|------|---------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| CAA | CGACTAA | AATTGTAGTT | CCTAAAAGAA | TCATTCCTAT | TCTTGCGTAC | CATTTCCCAA | 120 |
| TAA | TTGCGCC | CGACAATTTC | CATTTAATGC | TCCATCAGTT | CTTTTACTTC | CGGAAATCTG | 180 |
| CIG | TAATCTG | ACATAAGACG | CATAATTGAA | CTATCAACGC | CGTAACAGCC | ATAGGTTTTA | 240 |
| ATAC | COTTT | CCCCCTCTTC | CCAAATGCAA | TTACTGTATT | CGTAGCCTTT | TACAAATTTA | 300 |
| TOGO | STITCGG | GATC | | | | | 314 |

| 33 | |
|---|-----|
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 256 paires d bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE ERINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| <pre>(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491</pre> | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15: | |
| GATCATACGA ATCTACCCTA AAATACCCCG TCGCCGATTT AGGATTGGCT ACATAAAGCT | 60 |
| CATTATAAGG GTATTITGAT GACATGATAC GGTTAAATTC ATTGCCGTTG TTTATCCTGA | 120 |
| TTCTATAAAT TGGTTCAACA GCAAAGCCTC TGGATTCCCT TAATTGATTA TAATATTGCC | 180 |
| TGTATGTTTG TACATCATGT CTTGTCCACG GCTCTCCAGG AGTCCTCAGA ATAGCAATCC | 240 |
| CGTTAAATTT CGGATC | 256 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 16: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 235 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16: | |
| SATICATED TETECOTAGE TEGESTETT STREETS AND | |

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

ACTTGCCGAC ACCTGTCGCA CCGACAAGCA AGACATCCAA ATGACGGAAA CCGGCTGCTG

| 50 | |
|---|-----|
| TGACTTTTTG CCCGATTTCA GAAATACGGT AACGATGCAT ATGCGCTCCT ACCAGCCAAA | 180 |
| AAAAGAAGCA ACCGTGCTAA TCGCCCCTCC AATCGCTTTT GCAGCACCGC CGATC | 235 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 259 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SCUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17: | |
| GATCCAACGG GCATCGCTGT CCTTACTCGG TGTGGTTTGA CCGCTGATTT GTCCTTCTTC | 60 |
| GTCAACITCT ATGGCCTGAC GCTGTTTGCT GCCGGCGGTC TGGATAATGG TGGCATCAAC | 120 |
| GACGGCGGCG GATGCTTTCT CTATTTTTAG GCCTTTTTCG GTCAGTTGGC AGTTAATCAG | 180 |
| TTTGAGTAAT TCGGACAGGG TGTCGTCTTG CGCCAGCCAG TTGCGGTAGC GGCATAAGGT | 240 |
| ACTGTAATCG GGGATGATC | 259 |
| (2, INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 201 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |

57

| | (xi) D | ESCRIPTION | DE LA SEQUE | NCE: SEQ ID | NO: 18: | | |
|------|---------|------------|-------------|-------------|------------|------------|-----|
| GATO | TGTGCC | GTTGATTTTA | TCTTTCAGAT | GCAGCATCGA | ATATCGGAAA | GCCAAATCAG | 60 |
| CAAT | тсттт | TGCATCGTGT | GGATTTTGAG | ACGGGCCTAA | TGACCGTACC | CGCTTAATAA | 120 |
| AAAA | TGCACC | GTCAATCAAA | ATGGCGGTTT | TCATATTGCT | TCCCCTATAT | TTGTCAAAGA | 190 |
| TATA | DAAAAG. | CCCTTGGGAT | С | | | | 201 |
| | | | | | | | |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 334 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:

AATTCAAAGG AGGCATTTGT TGCAAGAAAA GTACAAAGTG ATTTGCAAAA AGCATTGAAT 60
GCTAGCAACT ATAACAAGCA GCAATATGCA AGACGTGCGG CAACAGCGTT AGAGAATGCT 120
TCAAAATCAA AAGTTATGGC AGCGAATTCT TTTTGATCTA TCTTGTGCGA ACGGGTCAAA 180
TATTCTTCGT ACATTGAGTT AATCGTACCA ATCGCCCTAA CCACATTTTC ATCAGAAAAT 240
ATGGAAATAA TAGCATCCCT ATACGCACCT AGTGTAATAT TGTTTCTATT ATTAGTTATA 300
GCATTATTCG AATACATAAT AGCACCTCCA AATT 334

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 238 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

| 30 | |
|--|-----|
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| <pre>(vi) CRIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491</pre> | |
| (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20: | |
| AATTCCTGCG CACCITTGCC GATGGGGAGA TAATCGCCTT TITGCAGCAT TCTGCCCTGA | 6 |
| TGGCCGCCGA AACCGGCTTT CAGGTCGGTA CTTCTCGAAC CCATCACTTC CGGCACATCA | 120 |
| AATCCGCCCG CCACGCACAC ATAGCCGTAC ATGCCCTGCA CGGCACGCAC CAGTTTCAAG | 180 |
| GTCTGCCCTT TGCGGGCGGT ATAACGCCAA TACGAATAGA CCGGTTCGCC GTCCAATT | 238 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 249 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21: | |
| AATTGGGCGA GATGCTGCCG GAAACGGATT TAAAACAGAT TGCGGCGGCA GTGTTGAAGA | 60 |
| CEAACGATGA GGCGGCATTG CAGAAGGTGG TGAAAACGGC CAAAGGCAAT GCGCGGAAAC | 120 |
| TGTCGAAGCT GCTGCTGATT GTGGACTATT TGTTGCAGGT TAACCCTGAT GTTGATTTGG | 180 |
| ATGATGATGT AATCGAACAC GCGGAAACCT ATTTAATCCA CTAAACCTTT GACAGATAAG | 240 |
| GCAATAATT | 249 |

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:

| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
|---|-----|
| (A) LONGUEUR: 212 pair s de bases | |
| (B) TYPE: nucléotid | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: lineaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADM (génomique) | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) CRIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22: | |
| AATITATGTA CGGTTTTGCC GTTTGCAGTC AGCCAGTCGG CAAGGCGCAG AAAAAAATCG | 60 |
| CCGACAGGGC CTTGAAGCAG CAGGATATTT TCTGCGCTTT CAAGCAGGTT TTGCAGGTTA | 120 |
| TTTTTGAGGA CGGTCTGTTT CATGTTGCAA TGTGGTTTTG TTTTTTATGT AATAGTTTTA | 180 |
| GGTTGAACTT TCAAGCATAC GCCAAGAGAA TT | 212 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 227 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23: | |
| AATTCAGTGC CTGCGTCATA TCACGGCTAC CTTGTGGTTC AGGGTTACTG TATCGCCCGC | 60 |
| GGCATCGACG GCTTCAATAT GCAGCTTCAG CCAGCCGTGC TGCGGGGGGG ATGCGGTTAC | 120 |
| TTGGATGGAT TGGGCGCGTT TGGACTGAAT CACGGGCTGC AAGGCTTGCT CGGCGTACTG | 180 |
| TTTGGCCAGT ACTTCGATGC GCTTTAAATG CTTTTGGCGG CGCAATT | 227 |

PCT/FR97/01295

| WO 08/02547 | | |
|-------------|--|--|
| | | |

| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24: | |
|---|-----|
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 167 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| 11104110 | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| () () () () () () () () () () | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24: | |
| GATCCAGGAC TCAAAAACCG ATTTCCTAAT AGAGTGTCTA ATATCCCAAT CTTTTTTACC | 60 |
| CCCTCTGCTG TAGAATTGAT AGAGAAAGTT TGTCTATCTT TTTCATATAC CCATGCCTTC | 120 |
| TTTTTATCAT TGTAGCTAAC ATAACCGCCA AACAATGCTT CTAGATC | 167 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 25: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 251 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (b) confideration. Timediff | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25: | |
| AATTCTTGCG GCCATTTCCT GAATGGCTTT AGTCAAAACG GGGATGAACG TTTCGTATTC | 60 |
| GACGGTGTAG GTATCGTTTG TTTTATTTAC CATCGGCAAT CGACCATATT CATCTTCCAG | 120 |
| CGCAGCAATG TCCTGGGCAA TAAACCAATG CCGCAACCGA TCTTCTTTAT GACTGCCGTC | 180 |



WO 98/02547

| 61 | |
|---|-----|
| CTTGATTGGA TTCGCCCACC ATTCGCGGAC TTTGTCCGCT CGTTCATCTG CCGGCAAGTC | 240 |
| TTTGAATAAT T | 251 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 26: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 207 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26: | |
| AATTCCCGAC TATCGCGGAT GCGTAGTTTT TGCCGGTGGG CAAGAGCAGG TGTGGGATAA | 60 |
| GTTAGGTGAT TTGCCCGATG GCGTCAGCCT GACCCCGCCT GAATCGGTAA ATATTGACGG | 120 |
| CTTAAAATCC GTAAAACTCG TCGCATTAAA TGCTGCCGCT CAGGCTTTTA TTAACAAGCA | 180 |
| CGCCGGTATC GACAGCGTAC CTGAATT | 207 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 379 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27: | |
| AATTGTTTGG GAATAATCCA AACAAACAGC ATCAGGATAG CGGCGGCGGT CAGGCTGCCT | 60 |

62

| 1- | |
|-----|--|
| | |
| | |
| 150 | |

| GAAAGGATTT | TGCCGGGGTT | TTTTGTAGGC | AAAGCGGACG | AGAAACCAAA | GCAACAGCAG | 120 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| CATGGTGTCC | CAATAGCCGA | TTGAGAATAG | GATGGCCAAA | CCTTCTAGGA | AATGGCGTAA | 180 |
| ATCGTTTGTG | GTAACCATGG | GTAGTTCCTG | TGGTTAAATG | TGCAGGCTGC | TTTTTGCCGA | 240 |
| ACCTTGCCGC | ATCTCAAAAG | CAGCCTGCGC | TTCAGCGTTG | CGTTACGCAG | TAAAATAATG | 300 |
| AATATTTGTA | ACGGCTTGGG | TATTTTTGT | CAATATTCCC | GCCCTTCCCT | TAACAGCTGC | 360 |
| CGCCCTTTCC | GTTAAAATT | | | | | 379 |

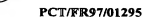
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 274 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:

| AATTCGCCGA | AATCAGGCTG | CTGCTCGATA | ATCGGCGCGG | CCGATTGGCG | TIGTGCCTCG | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| ATTAAATCCA | TCTTGTCTTG | CAGACGTTTG | GCCTGGCCTT | TGCGGCGGCG | TTCGGCCAGT | 120 |
| TGTTCCATCC | GCGTTTCCGC | AAATGCCGCC | CGTTTGTTGC | CGTTGAATAC | CGCTTTGCAA | 180 |
| ATCACCTTGC | CCTGCATATC | CTTCACAATC | ACATGGTCGG | CATCGTGGAT | GTCGTAAGCC | 240 |
| ACCCGTACCT | TCTGACCGCT | GTAATCCAGC | AATT | | | 274 |

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 263 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple





| 62 |
|-----|
| 0.3 |

| (D) CONFIGURATION: linéaire | (D) | CONFIGURATION: | linéaire |
|-----------------------------|-----|----------------|----------|
|-----------------------------|-----|----------------|----------|

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:

WO 98/02547

- (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
- (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:

| AATTCCGTTC | TTATTGGGCT | TTTTCCATCC | ATCGGGTATG | CCTGAAGGGA | ACGCAAACCC | 60 |
|--------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| TGCCACTTGC | CCATCGCTCC | ATTCCCGCAT | TAGCGCGTCT | GACGGCAAGT | GTTCTCGCGC | 120 |
| CCAATCAAGC (| CACGCCTGCC | GCATTGCGGC | CTTGTCCTGC | TGAAAACTTC | GCAGTGCTTT | 180 |
| TGCAACCGGC (| CCATCATTAA | CTTCAATCAA | ATAAATCATT | ATATTTGCGT | TCATTTTTCC | 240 |
| TACACCTTCG (| CCACATCCAA | ATT | | | | 263 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 30:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 316 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:
- AATTGTTCAA GAAAAAAGTC GGCACGGGGC GGCAACGGGG AAAATGCGTT GACGCCGTCT 60 TTTTCTAAGG TGATGTAGTA GGGGCGGAAA TAGCCTTCTT CAAACGCCCA GAAACTGGCT 120 TEGTTTTCGT TTGCAATGCG TTTTGCAATG ACGTGATAAG GGCGTGTGTC GCCAAAGCAG 180 ACAACGCCT GGATGTGATG TTGAGTGATG TATTCTTGCA AAAACTCAGG AAAGGCGTCG 240 300 TAGTTGTCGT TAAAAACAAC GGTATGCGCT TGAGTGGGCG GATAAAAATA GTCGTCGCCT

PCT/FR97/01295 WO 98/02547

| | ·· - | 2.1.4 | |
|--------------|-------------|-------|---|
| GCATTAAAGT 1 | TGAATT | 316 | , |

64

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 324 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31:

| AATTCAATCA ACGGAAAACA | CATCAGCATC | AAAAACAACG | GTGGTAATGC | CGACTTAAAA | 60 |
|-----------------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| AACCTTAACG TCCATGCCAA | AAGCGGGGCA | TTGAACATTC | ATTCCGACCG | GGCATTGAGC | 120 |
| ATAGAAAATA CCAAGCTGGA | GTCTACCCAT | AATACGCATC | TTAATGCACA | ACACGAGCGG | 180 |
| GTAACGCTCA ACCAAGTAGA | TGCCTACGCA | CACCGTCATC | TAAGCATTAC | CGGCAGCCAG | 240 |
| ATTTGGCAAA ACGACAAACT | GCCTTCTGCC | AACAAGCTGG | TGGCTAACGG | TGTATTGGCA | 300 |
| CTCAATGCGC GCTATTCCCA | AATT | | | | 324 |

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 32:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 230 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491

R97/01295

| WO 98/02547 | PCT/F |
|---|-------|
| 65 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32: | |
| AATTATGCAA AAAAACGCAA CGCCGAAAAA CTGGCACCGC GCGGATATTG TTGCTGCFTT | 60 |
| GAAAAAGAAA GGCTGGTCAC TTCGAGCACT TTCAATAGAA GCGGGGTTGT CGCCGAATAC | 120 |
| GCTTAGAAGC GCACTGGCCG CCCCTTATCT TAAGGGAGAA AGGATTATTG CCGCTGCAAT | 130 |
| CGGAGTGGAA CCGGAAGAGA TTTGGTCCGA ACGGTATGCA GATCGGAATT | 230 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LCNGUEUR: 249 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) CRIGINE: | |
| (A) CRGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SCUC-E: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33: | |
| AATTTAATCG GTGGAATGCC TGTTCAACCG CACCAATCCC GCTGAATACG GTTGCTAATC | 60 |
| TAATATGTGA ATCAGGTTTA AGAAAAGTTT TAGATTTCCA ACCTTGTTGA CTGGGAAAGA | 120 |

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 343 paires de bases

GCAAAGTTTT TTGTAATCGA GTATCGTGTG TCTGTGCCAT TGTCGAAATA GTCATACTTA

TATCGTTCTG TTTATCTTAT CAATATGAAA ACTACATCGT TGATTGCCCT GACAATGCCT

- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

180

240

249

TGGTCAATT

66

(A) ORGANISME: Neisseria m ningitidis

(vi) CRIGINE:

| (B) SOUCHE: 22491 | |
|---|-----|
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34: | |
| AATTOTTGTO COGGAGTOCA ACGTATATTT ACCOTOCTGO GAGOTAAAAG ACTATTATTO | 60 |
| TCCACTGCCA CAGTAGCCGC ATTCACCGCC GTATTCACAT CCCCTTTAAC CAATGCCACT | 120 |
| GCGCTGCCTG CGATAATCTG CGAGTAGGCT ATGACTTTTT GGCGTTCTTG GGGTGACAGT | 180 |
| TTGCCTACAT CGCGTCCGTC CAACAGGGTT TCTCCCCACCA TCTCGCCGAC TGCCGCGCCG | 240 |
| ATTGCGCCGT CCCGACATTT GCCTTTATTT GCTACCGCCG ATGCACAGCC TGCTACGGCA | 300 |
| TGGGCTATCT TGTGGGCAAT GTAGTCTTCG CTGAGATTAA ATT | 343 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 184 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35: | |
| AATTCTTCAA ACATCGTTTC GATAATCGGG TCGGTGTACA CACTGATGCG GTCGCCCGCA | 60 |
| CGGCTTTGAC CGGCTCGGAA AATATAGGCG GTGGCTTTGC CGTCGGCGAT GTCGACGCAC | 120 |
| CAACGCCAGA TGGCGTCTTC GGTATTCAAA CAATCACCCG CACAGCTTTC ACCTGCGCGG | 180 |
| AATT | 184 |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 36: | |

| TATGCTCAAT | CTCATTTTCA | AAATGCAAAA | CTTTTCTGAT | TITTCCTACT | TITTGCTCAA | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------|
| | | | | TTTTTATGCG | | 120 |
| TTAACAGACT | ATTTTTGCAA | AGGTCTCCGT | CTGTAAAAGC | AAGGATAGGG | CATCTGCCCT | 130 |
| TTTGATTGTT | TGATTAACGA | TACAAGGAGT | TTCAAAATGA | GAGTTTTATA | GTGGATTAAC | 240 |
| AAAAACCAGT | ACAGCGTTGC | crcgccrtgc | CGTACTATTT | GTACTGTCTG | CGGCTTCGTC | 300 |
| GCCTTGTCCT | GATTTAAATT | TAATCCACTA | TATGTGTTCA | TGAAATGACT | TGGGTCGGAG | 360 |
| GCTCAGGTAA | TGCGCAACAA | AGTTCATATT | ATTGCGAAAT | TTGCGAATCT | GCAGGGCTTA | 420 |
| ACGATACGGG | AAATCCTGAT | AAATCTTTAG | GATTGCCAAA | CAATACGTTC | AGTAATCCGC | 480 |
| CTGGTTGGGG | AGCTACAATC | GGAGCTTTAG | CAGGTAGCCG | CATAGGTATG | CCTGAATTTG | 540 |
| GTACGTTTGC | GAGCCATGCC | ATTGAAAATT | TCGACTGGTC | ATGGTATCGA | CGTTATAGGG | 600 |
| AAATTGCCGA | AACGATTGAA | CGAGAATATT | CAGGCGGTTT | GCCTTAATAG | TTGAGGAGGT | 660 |
| CATGATGTTT | GCCAAACATT | ATCAATTCAT | CGCACTCGGC | ATCATGCTGC | TTCTTTATAT | 720 |
| GTTGATTCTC | TATACGACCG | ATTTTTCCAA | TCTGACGTAT | TGGATGCTGT | TTTTTATCTG | 780 |
| TTTTATTACA | GGAAAAATAT | TAGCTCGTTT | GTTAGAGAAA | AGCTTTAAAT | AAAATAGCAG | 840 |
| CTAGTCGCAA | AAGGTCGTCT | GAAACCTTTT | CAGGCGGCCT | TTCTAAAATA | CATCCAACTT | 900 |
| CCTAATCCCT | ATTTTTCAAA | AAGGAAATCT | ATGCCCCATC | TGCAAAACCT | GTCTTTGGGC | 960 |
| TTAAAGAAAA | AGCTGCCTGT | TATCCTGCAA | ACAGAAATAT | CAGAATGCGG | CTTGGCATGT | 1020 |
| CTGGCGGCTG | TGGCGGGATT | TCATGGTTTC | CATACGAATT | TACGCGCACT | GCGTTCAAAA | 1080 |
| TACTGTCCGA | GACCTTTGCA | AAATTCCCCA | AAATCCCCTA | AATGTCTTGG | TGGGAATTTT | 1140 |
| GGGGAATTTT | GCAAAGGTCT | CATTCTATAA | CTGTAAATAC | TTTAAATIT | ATGACAAAAT | 1200 |
| AGTAAATATT | GCTAAAATAA | TATTGATGTC | ATGAAATTTT | TTCCTGCTCC | ATGTCTGTTG | 1260 |
| GTTATCCTGG | CTGTCATACC | CCTTAAAACC | TTAGCTGCCG | ATGAAAACGA | TGCAGAACTT | 1320 |
| ATCCGTTCCA | TGCAGCGTCA | GCAGCACATA | GATGCTGAAT | TGTTAACTGA | TGCAAATGTC | 1380 |

| CGTTTCGAGC | AACCATTGGA | GAAGAACAAT | TATGTCCTGA | GTGAAGATGA | AACACCGTGT | 1440 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------|
| ACTCGGGTAA | ATTACATTAG | TTTAGATGAT | AAGACGGCGC | GCAAATTTTC | TTTCTTCCT | 1500 |
| TCTGTGCTCA | TGAAAGAAAC | AGCTTTTAAA | ACTGGGATGT | GTTTAGGTTC | CAATAATTTG | 1560 |
| AGCAGGCTAC | AAAAAGCCGC | GCAACAGATA | CTGATTGTGC | GTGGCTACCT | CACTTCCCAA | 1620 |
| GCTATTATCC | AACCACAGAA | TATGGATTCG | GGAATTCTGA | AATTACGGGT | ATCAGCAGGC | 1680 |
| GAAATAGGGG | ATATCCGCTA | TGAAGAAAAA | CGGGATGGGA | AGTCTGCCGA | GGGCAGTATT | 1740 |
| AGTGCATTCA | ATAACAAATT | TCCCTTATAT | AGGAACAAAA | TTCTCAATCT | TCGCGATGTA | 1800 |
| GAGCAGGGCT | TGGAAAACCT | GCGTCGTTTG | CCGAGTGTTA | AAACAGATAT | TCAGATTATA | 1860 |
| CCGTCCGAAG | AAGAAGGCAA | AAGCGATTTA | CAGATCAAAT | GGCAGCAGAA | TAAACCCATA | 1920 |
| CGGTTCAGTA | TCGGTATAGA | TGATGCGGGC | GGCAAAACGA | CCGGCAAATA | TCAAGGAAAT | 1980 |
| GTCGCTTTAT | CGTTCGATAA | CCCTTTGGGC | TTAAGCGATT | TGTTTTATGT | TTCATATGGA | 2040 |
| CGCGGTTTGG | TGCACAAAAC | GGACTTGACT | GATGCCACCG | GTACGGAAAC | TGAAAGCGGA | 2100 |
| TCCAGAAGTT | ACAGCGTGCA | TTATTCGGTG | CCCGTAAAAA | AATGGCTGTT | TTCTTTTAAT | 2160 |
| CACAATGGAC | ATCGTTACCA | CGAAGCAACC | GAAGGCTATT | CCGTCAATTA | CGATTACAAC | 2220 |
| GGCAAACAAT | ATCAGAGCAG | CCTGGCCGCC | GAGCGCATGC | TTTGGCGTAA | CAGGTTTCAT | 2280 |
| AAAACTTCAG | TCGGAATGAA | ATTATGGACA | CGCCAAACCT | ATAAATACAT | CGACGATGCC | 2340 |
| GAAATCGAAG | TGCAACGCCG | CCGCTCTGCA | GGCTGGGAAG | CCGAATTGCG | CCACCGTGCT | 2400 |
| TACCTCAACC | GTTGGCAGCT | TGACGGCAAG | TTGTCTTACA | AACGCGGGAC | CGGCATGCGC | 2460 |
| CAAAGTATGC | CCGCACCTGA | AGAAAACGGC | GGCGGTACTA | TTCCAGGCAC | ATCCCGTATG | 2520 |
| AAAATCATAA | CCGCCGGATT | GGATGCAGCG | GCCCCGTTTA | TGTTGGGCAA | ACAGCAGTTT | 2580 |
| TTCTACGCAA | CCGCCATTCA | AGCTCAATGG | AACAAAACGC | CTTTGGTTGC | CCAAGACAAG | 2640 |
| TIGTCTATCG | GCAGCCGCTA | CACCGTTCGC | GGATTTGATG | GGGAGCAGAG | TCTTTTCGGA | 2700 |

| GAGCGAGGTT | TCTACTGGCA | GAATACTTTA | . ACTTGGTATT | TTCATCCGAA | CCATCAGTTC | 2760 |
|------------|--------------|------------|--------------|------------|--------------|------|
| TATCTCGGTG | G CGGACTATGG | CCGCGTATCT | · GGCGAAAGTG | CACAATATGT | · ATCGGGCAAG | 2820 |
| CAGCTGATGG | GTGCAGTGGT | CGGCTTCAGA | GGAGGGCATA | AAGTAGGCGG | TATGTTTGCT | 2330 |
| TATGATCTGT | TTGCCGGCAA | GCCGCTTCAT | AAACCCAAAG | GCTTTCAGAC | GACCAACACC | 2940 |
| GTTTACGGCT | TCAACTTGAA | TTACAGTTTC | TAACCTCTGA | ATTTTTTAC | TGATATTTAG | 3000 |
| ACGGTCTTTC | CTTATCCTCA | GACTGTCAAA | CTTACCTAC | GTACTTGGCG | CGCAGTACGT | 3060 |
| TCATCTTCAA | AATGGAATAG | ACATGAATAA | AGGTTTACAT | CGCATTATCT | TTAGTAAAA | 3120 |
| GCACAGCACC | ATGGTTGCAG | TAGCCGAAAC | TGCCAACAGC | CAGGGCAAAG | GTAAACAGGC | 3180 |
| AGGCAGTTCG | GTTTCTGTTT | CACTGAAAAC | TTCAGGCGAC | CTTTGCGGCA | AACTCAAAAC | 3240 |
| CACCCTTAAA | ACCTTGGTCT | GCTCTTTGGT | TTCCCTGAGT | ATGGTATTGC | CTGCCCATGC | 3300 |
| CCAAATTACC | ACCGACAAAT | CAGCACCTAA | AAACCAGCAG | GTCGTTATCC | TTAAAACCAA | 3360 |
| CACTGGTGCC | CCCTTGGTGA | ATATCCAAAC | TCCGAATGGA | CGCGGATTGA | GCCACAACCG | 3420 |
| CTATACGCAG | TTTGATGTTG | ACAACAAAGG | GGCAGTGTTA | AACAACGACC | GTAACAATAA | 3480 |
| TCCGTTTCTG | GTCAAAGGCA | GTGCGCAATT | GATTTTGAAC | GAGGTACGCG | GTACGGCTAG | 3540 |
| CAAACTCAAC | GGCATCGTTA | CCGTAGGCGG | TCAAAAGGCC | GACGTGATTA | TTGCCAACCC | 3600 |
| CAACGGCATT | ACCGTTAATG | GCGGCGGCTT | TAAAAATGTC | GGTCGGGGCA | TCTTAACTAT | 3660 |
| CGGTGCGCCC | CAAATCGGCA | AAGACGGTGC | ACTGACAGGA | TTTGATGTGC | GTCAAGGCAC | 3720 |
| ATTGACCGTA | GGAGCAGCAG | GTTGGAATGA | TAAAGGCGGA | GCCGACTACA | CCGGGGTACT | 3780 |
| TGCTCGTGCA | GTTGCTTTGC | AGGGGAAATT | ACAGGGTAAA | AACCTGGCGG | TTTCTACCGG | 3840 |
| TCCTCAGAAA | GTAGATTACG | CCAGCGGCGA | AATCAGTGCA | GGTACGGCAG | CGGGTACGAA | 3900 |
| ACCGACTATT | GCCCTTGATA | CTGCCGCACT | GGGCGGTATG | TACGCCGACA | GCATCACACT | 3960 |
| GATTGCCAAT | GAAAAAGGCG | TAGGCGTCAA | AAATGCCGGC | ACACTCGAAG | CGGCCAAGCA | 4020 |
| ATTGATTGTG | ACTTCGTCAG | GCCGCATTGA | AAACAGCGGC | CSCATCSCCA | CCACTGCCGA | 4080 |

| CGGCACCGAA | GCTTCACCGA | CTTATCTCTC | CATCGAAACC | ACCGAAAAAG | GAGCGGCAGG | 4140 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------|
| CACATTTATC | TCCAATGGTG | GTCGGATCGA | GAGCAAAGGC | TTATTGGTTA | TTGAGACGGG | 4200 |
| AGAAGATATC | AGCTTGCGTA | ACGGAGCCGT | GGTGCAGAAT | AACGGCAGTC | GCCCAGCTAC | 4260 |
| CACGGTATTA | AATGCTGGTC | ATAATITGGT | GATTGAGAGT | AAAACTAATG | TGAACAATGC | 4320 |
| CAAAGGCTCG | GCTAATCTGT | CGGCCGGCGG | TCGTACTACG | ATCAATGATG | CTACTATTCA | 4380 |
| AGCGGGCAGT | TCCGTGTACA | GCTCCACCAA | AGGCGATACT | GAATTGGGTG | AAAATACCCG | 4440 |
| TATTATTGCT | GAAAACGTAA | CCGTATTATC | TAACGGTAGT | ATTGGCAGTG | CTGCTGTAAT | 4500 |
| TGAGGCTAAA | GACACTGCAC | ACATTGAATC | GGGCAAACCG | CTTTCTTTAG | AAACCTCGAC | 4560 |
| CGTTGCCTCC | AACATCCGTT | TGAACAACGG | TAACATTAAA | GGCGGAAAGC | AGCTTGCTTT | 4620 |
| ACTGGCAGAC | GATAACATTA | CTGCCAAAAC | TACCAATCTG | AATACTCCCG | GCAATCTGTA | 4680 |
| TGTTCATACA | GGTAAAGATC | TGAATTTGAA | TGTTGATAAA | GATTIGTCIG | CCGCCAGCAT | 4740 |
| CCATTIGAAA | TCGGATAACG | CTGCCCATAT | TACCGGCACC | AGTAAAACCC | TCACTGCCTC | 4800 |
| AAAAGACATG | GGTGTGGAGG | CAGGCTTGCT | GAATGTTACC | AATACCAATC | TGCGTACCAA | 4860 |
| CTCGGGTAAT | CTGCACATTC | AGGCAGCCAA | AGGCAATATT | CAGCTTCGCA | ATACCAAGCT | 4920 |
| GAACGCAGCC | AAGGCTCTCG | AAACCACCGC | ATTGCAGGGC | AATATCGTTT | CAGACGGCCT | 4980 |
| TCATGCTGTT | TCTGCAGACG | GTCATGTATC | CTTATTGGCC | AACGGTAATG | CCGACTTTAC | 5040 |
| CGGTCACAAT | ACCCTGACAG | CCAAGGCCGA | TGTCAATGCA | GGATCGGTTG | GTAAAGGCCG | 5100 |
| TCTGAAAGCA | GACAATACCA | ATATCACTTC | ATCTTCAGGA | GATATTACGT | TGGTTGCCGG | 5160 |
| CAACGGTATT | CAGCTTGGTG | ACGGAAAACA | ACGCAATTCA | ATCAACGGAA | AACACATCAG | 5220 |
| CATCAAAAAC | AACGGTGGTA | ATGCCGACTT | AAAAAACCTT | AACGTCCATG | CCAAAAGCGG | 5280 |
| GGCATTGAAC | ATTCATTCCG | ACCGGGCATT | GAGCATAGAA | AATACCAAGC | TGGAGTCTAC | 5340 |
| CCATAATACG | CATCTTAATG | CACAACACGA | GCGGGTAACG | CTCAACCAAG | TAGATGCCTA | 5400 |

| CGCACACCGT | CATCTAAGCA | TTACCGGCAG | CCAGATTTGG | CAAAACGACA | AACTGCCTTC | 5460 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------|
| TGCCAACAAG | CTGGTGGCTA | ACGGTGTATT | GGCACTCAAT | GCGCGCTATT | CCCAAATTGC | 5520 |
| CGACAACACC | ACGCTGAGAG | CGGGTGCAAT | CAACCTTACT | GCCGGTACCG | CCCTAGTCAA | 5580 |
| GCGCGGCAAC | ATCAATTGGA | GTACCGTTTC | GACCAAGACT | TTGGAAGATA | ATGCCGAATT | 5640 |
| AAAACCATTG | GCCGGACGGC | TGAATATTGA | AGCAGGTAGC | GGCACATTAA | CCATCGAACC | 5700 |
| TGCCAACCGC | ATCAGTGCGC | ATACCGACCT | GAGCATCAAA | ACAGGCGGAA | AATTGCTGTT | 5760 |
| GTCTGCAAAA | GGAGGAAATG | CAGGTGCGCC | TAGTGCTCAA | GTTTCCTCAT | TGGAAGCAAA | 5820 |
| AGGCAATATC | CGTCTGGTTA | CAGGAGAAAC | AGATTTAAGA | GGTTCTAAAA | TTACAGCCGG | 5880 |
| TAAAAACTTG | GTTGTCGCCA | CCACCAAAGG | CAAGTTGAAT | ATCGAAGCCG | TAAACAACTC | 5940 |
| ATTCAGCAAT | TATTTTCCTA | CACAAAAAGC | GGCTGAACTC | AACCAAAAAT | CCAAAGAATT | 6000 |
| GGAACAGCAG | ATTGCGCAGT | TGAAAAAAG | CTCGCCTAAA | AGCAAGCTGA | TTCCAACCCT | 6060 |
| GCAAGAAGAA | CGCGACCGTC | TCGCTTTCTA | TATTCAAGCC | ATCAACAAGG | AAGTTAAAGG | 6120 |
| TAAAAAACCC | AAAGGCAAAG | AATACCTGCA | AGCCAAGCTT | TCTGCACAAA | ATATTGACTT | 6180 |
| GATTTCCGCA | CAAGGCATCG | AAATCAGCGG | TTCCGATATT | ACCGCTTCCA | AAAAACTGAA | 6240 |
| CCTTCACGCC | GCAGGCGTAT | TGCCAAAGGC | AGCAGATTCA | GAGGCGGCTG | CTATTCTGAT | 6300 |
| TGACGGCATA | ACCGACCAAT | ATGAAATTGG | CAAGCCCACC | TACAAGAGTC | ACTACGACAA | 6360 |
| AGCTGCTCTG | AACAAGCCTT | CACGTTTGAC | CGGACGTACG | GGGGTAAGTA | TTCATGCAGC | 6420 |
| TGCGGCACTC | GATGATGCAC | GTATTATTAT | CGGTGCATCC | GAAATCAAAG | CTCCCTCAGG | 6480 |
| CAGCATAGAC | ATCAAAGCCC | ATAGTGATAT | TGTACTGGAG | GCTGGACAAA | ACGATGCCTA | 6540 |
| TACCTTCTTA | AAAACCAAAG | GTAAAAGCGG | CAAAATCATC | AGAAAAACCA | AGTTTACCAG | 6600 |
| CACCCGCGAC | CACCTGATTA | TGCCAGCCCC | CGTCGAGCTG | ACCGCCAACG | GTATCACGCT | 6660 |
| TCAGGCAGGC | GGCAACATCG | AAGCTAATAC | CACCOGCTTC | AATGCCCCTG | CAGGTAAAGT | 6720 |
| TACCCTGGTT | GCGGGTGAAG | AGCTGCAACT | GCTGGCAGAA | GAAGGCATCC | ACAAGCACGA | 6780 |

| GTTGGATGTC | CAAAAAAGCC | GCCGCTTTAT | CGGCATCAAG | GTAGGTAAGA | GCAATTACAG | 6840 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------|
| TAAAAACGAA | CTGAACGAAA | CCAAATTGCC | TGTCCGCGTC | GTCGCCCAAA | CTGCAGCCAC | 6900 |
| CCGTTCAGGC | TGGGATACCG | TGCTCGAAGG | TACCGAATTC | AAAACCACGC | TGGCCGGTGC | 6960 |
| CGACATTCAG | GCAGGTGTAG | GCGAAAAAGC | CCGTGTCGAT | GCGAAAATTA | TCCTCAAAGG | 7020 |
| CATTGTGAAC | CGTATCCAGT | CGGAAGAAAA | ATTAGAAACC | AACTCAACCG | TATGGCAGAA | 7080 |
| ACAGGCCGGA | CGCGGCAGCA | CTATCGAAAC | GCTAAAACTG | CCCAGCTTCG | AAAGCCCTAC | 7140 |
| TCCGCCCAAA | TTGTCCGCAC | CCGGCGGCTA | TATCGTCGAC | ATTCCGAAAG | GCAATCTGAA | 7200 |
| AACCGAAATC | GAAAAGCTGT | CCAAACAGCC | CGAGTATGCC | TATCTGAAAC | AGCTCCAAGT | 7260 |
| AGCGAAAAAC | ATCAACTGGA | ATCAGGTGCA | GCTTGCTTAC | GACAGATGGG | ACTACAAACA | 7320 |
| GGAGGGCTTA | ACCGAAGCAG | GTGCGGCGAT | TATCGCACTG | GCCGTTACCG | TGGTCACCTC | 7380 |
| AGGCGCAGGA | ACCGGAGCCG | TATTGGGATT | AAACGGTGCG | GCCGCCGCCG | CAACCGATGC | 7440 |
| AGCATTCGCC | TCTTTGGCCA | GCCAGGCTTC | CGTATCGTTC | ATCAACAACA | AAGGCGATGT | 7500 |
| CGGCAAAACC | CTGAAAGAGC | TGGGCAGAAG | CAGCACGGTG | AAAAATCTGG | TGGTTGCCGC | 7560 |
| CGCTACCGCA | GGCGTAGCCG | ACAAAATCGG | CGCTTCGGCA | CTGAACAATG | TCAGCGATAA | 7620 |
| GCAGTGGATC | AACAACCTGA | CCGTCAACCT | AGCCAATGCG | GGCAGTGCCG | CACTGATTAA | 7680 |
| TACCGCTGTC | AACGGCGGCA | GCCTGAAAGA | CAATCTGGAA | GCGAATATCC | TTGCGGCTTT | 7740 |
| GGTCAATACC | GCGCATGGAG | AAGCAGCCAG | TAAAATCAAA | CAGTTGGATC | AGCACTACAT | 7800 |
| AGTCCACAAG | ATTGCCCATG | CCATAGCGGG | CTGTGCGGCA | GCGGCGGCGA | ATAAGGGCAA | 7860 |
| GTGTCAGGAT | GGTGCGATAG | CTCCCCCTCT | GGGCGAGATA | GTCGGGGAGG | CTTTGACAAA | 7920 |
| CGGCAAAAAT | CCTGACACTT | TGACAGCTAA | AGAACGCGAA | CAGATTTTGG | CATACAGCAA | 7980 |
| ACTGGTTGCC | GGTACGGTAA | GCGGTGTGGT | CGGCGGCGAT | GTAAATGCGG | CGGCGAATGC | 8040 |
| GGCTGAGGTA | GCGGTGAAAA | ATAATCAGCT | TAGCGACAAA | GAGGGTAGAG | AATTTGATAA | 8100 |

| | | | /3 | | | |
|------------|------------|--------------|--------------|------------|-------------|------|
| CGAAATGAC | GCATGCGCCA | . AACAGAATAA | . TCCTCAACTG | TGCAGAAAAA | ATACTGTAAA | 9160 |
| AAAGTATCAA | AATGTTGCTG | ATAAAAGACT | TGCTGCTTCG | ATTGCAATAT | GTACGGATAT | 8220 |
| ATCCCGTAGT | ACTGAATGTA | GAACAATCAG | AAAACAACAT | TTGATCGATA | GTAGAAGCCT | 8290 |
| TCATTCATCT | TGGGAAGCAG | GTCTAATTGG | TAAAGATGAT | GAATGGTATA | AATTATTCAG | 9340 |
| CAAATCTTAC | ACCCAAGCAG | ATTTGGCTTT | ACAGTCTTAT | CATTTGAATA | CTGCTGCT.AA | 9400 |
| ATCTTGGCTT | CAATCGGGCA | ATACAAAGCC | TTTATCCGAA | TGGATGTCCG | ACCAAGGTTA | 8460 |
| TACACITATI | TCAGGAGTTA | ATCCTAGATT | CATTCCAATA | CCAAGAGGGT | TTGTAAAACA | 8520 |
| AAATACACCT | ATTACTAATG | TCAAATACCC | GGAAGGCATC | AGTTTCGATA | CAAACCTAAA | 8580 |
| AAGACATCTG | GCAAATGCTG | ATGGTTTTAG | TCAAGAACAG | GGCATTAAAG | GAGCCCATAA | 8640 |
| CCGCACCAAT | TTTATGGCAG | AACTAAATTC | ACGAGGAGGA | CGCGTAAAAT | CTGAAACCCA | 8700 |
| AACTGATATT | GAAGGCATTA | CCCGAATTAA | ATATGAGATT | CCTACACTAG | ACAGGACAGG | 8760 |
| TAAACCTGAT | GGTGGATTTA | AGGAAATTTC | AAGTATAAAA | ACTGTTTATA | ATCCTAAAAA | 8820 |
| ATTTTCTGAT | GATAAAATAC | TTCAAATGGC | TCAAAATGCT | GCTTCACAAG | GATATTCAAA | 8880 |
| AGCCTCTAAA | ATTGCTCAAA | ATGAAAGAAC | TAAATCAATA | TCGGAAAGAA | AAAATGTCAT | 8940 |
| TCAATTCTCA | GAAACCTTTG | ACGGAATCAA | ATTTAGATCA | TATTTTGATG | TAAATACAGG | 9000 |
| AAGAATTACA | AACATTCACC | CAGAATAATT | TAAAGGAAAA | ATTATGAAAA | ATAATATTT | 9060 |
| TCTAAACTTA | TAAAAAAT | СТАТАААТАА | CAACCATTTT | GTTATTTCGA | TTTTTTTGA | 9120 |
| AACAATITAC | CAATTTGAAA | CTAAAGATAC | GCTTTTAGAG | TGTTTTAAAA | ATATTACAAC | 9180 |
| TACCGGACAT | TTTGGAGTAA | TAGGTGCTCA | ATATGAAAAA | ATAGATGCTA | CCAGATGGAT | 9240 |
| TGGAGATTAT | GAAGAGGTAA | ATGGATTTGA | GTATATTGAT | AAAGCTCCTT | CTATTTATTT | 9300 |
| TTCAGTTGGA | GATGATTTCA | ATCCTGAAGA | ATTAATTATA | CCTATTAATT | TAGCATATCA | 9360 |
| TTACTTTAAT | ATTGCAATAT | CTGATTTCTT | AATAGCTCAC | CCTGAATATC | AAAAAAAGTG | 9420 |
| TAAAGAAATA | CAAAAAACAT | ATTCTCAAAC | AAACTGTAGC | CTGCATGAAA | CCTAAAATCC | 9480 |

| ATGCGTAAGG | TGTGTGCTTC | AGCACGCACG | CGTTCCATGA | TTTACGGCTC | AATGCCGTCT | 9540 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------|
| GAAAAGCTCA | CAATTTTTCA | GACGGCATTT | GTTATGCAAG | ΤΑΑΑΤΑΤΤΟΑ | GATTCCCTAT | 9600 |
| ATACTGCCCA | GACGCGTGCG | TGCTGAAGAC | ACCCCCTACG | CTTGCTGCAG | AACTTTCGGG | 9660 |
| TAAAACCGGT | GTGAGCATTA | GCGCACCGTA | TGCCAATGAG | AACAGTCGCA | TCCTGCTCAG | 9720 |
| CACCACGGAT | ATCAGTTCGG | AAAACGGCAA | AATCAAAATT | CAATCTTACG | GTGACCAATA | 9780 |
| TTACTATGCG | AGACAGAGCG | AACTCTATAC | CTTTGAACGC | CGCAGCTACA | AAACTGGCAA | 9840 |
| ATGGTACAAC | CGCAAACACA | TTACCGAAGT | CAAAGAACAC | AAAAACGCCA | AGCCCGACGC | 9900 |
| AGTAAACCTC | AGCGCATCCC | AAGGCATCGA | CATCAAATCT | GGTGGCAGCA | TCGACGCCTA | 9960 |
| CGCCACCGCA | TTCGATGCCC | CCAAAGGCAG | CATTAACATC | GAAGCCGGGC | GGAAATTGAC | 10020 |
| ACTCTATGCC | GTAGAAGAGC | TCAACTACGA | CAAACTAGAC | AGCCAAAAA | GGCGCAGATT | 10080 |
| TCTCGGCATC | AGCTACAGCA | AAGCACACGA | CACCACCACC | CAAGTCATGA | AAACCGCGCT | 10140 |
| GCCCTCAAGG | GTAGTTGCAG | AATCAGCCAA | CCTCCAATCG | GGCTGGGATA | CCAAACTGCA | 10200 |
| AGGCACACAG | TTTGAAACCA | CACTGGGTGG | CGCAACCATA | CGCGCAGGCG | TAGGTGAGCA | 10260 |
| GGCACGGGCA | GATGCCAAGA | TTATCCTCGA | AGGGATCAAA | AGCAGCATCC | ACACAGAAAC | 10320 |
| CGTGAGCAGC | AGCAAATCTA | CTCTATGGCA | AAAACAGGCA | GGACGGGGCA | GTAACATCGA | 10380 |
| AACCTTGCAA | TIGCCGAGIT | TCACCGGTCC | CGTTGCGCCC | GTACTGTCCG | CACCUGGCGG | 10440 |
| TTACATTGTC | GACATTCCGA | AAGGCAATCT | GAAAACCCAA | ATCGAAACCC | TCACCAAGCA | 10500 |
| GCCCGAGTAT | GCTTATTTGA | AACAACTTCA | AGTTGCGAAA | AACATCAACT | GGAATCAGGT | 10560 |
| GCAGCTTGCT | TACGATAAAT | GGGACTACAA | ACAGGAGGGC | ATGACACCCG | CAGCAGCAGC | 10620 |
| TGTCGTCGTT | ATCGTCGTAA | COSTATTGAC | CTACGGTGCA | CTGTCCGCCC | CGGCAGCCGC | 10680 |
| CGGAACGGCG | GGCGCGGCAG | GCGCAGGAGC | GGGAGGAGCC | GCAGCAGGAA | CGGCAGCCGG | 10740 |
| AACTGGAGTA | GCAGCAGGAA | CGGCAGCCAC | AACCGGAGTA | GCAGCAGGCA | CATCAGCTGC | 10800 |

| AGCTATCACC | : ACAGCCGCAG | GCAAAGCCGC | ACTGGCCAGT | CTCGCCAGCC | AAGCCGCAGT | 10860 |
|------------|--------------|------------|------------|------------|------------|-------|
| TTCCCTCATC | : AACAACAAAG | GAGACATAAA | CCATACCCTG | AAAGAACTGG | GCAAAAGCAG | 10920 |
| CACCGTCAGA | CAGGCCGCÇA | CCGCCGCCGT | AACCGCAGGC | GTACTGCAGG | GCATAAGCGG | 10980 |
| GCTGAACACC | CAAGCAGCCG | AAGCCGTCAG | CAAACATTTT | CACAGTCCCG | CAGCAGGCAA | 11040 |
| ACTGACCGCT | AACCTGATCA | ACAGCACCGC | TGCCGCAAGT | GTCCATACCG | CCATCAACGG | 11100 |
| CGGCAGCCTG | AAAGACAACT | TGGGCGATGC | CGCACTGGGT | GCGATAGTCA | GTACCGTACA | 11160 |
| CGGAGAAGTA | GCGAGCAAAA | TCAAATTTAA | TCTCAGCGAA | GACTACATTG | CCCACAAGAT | 11220 |
| AGCCCATGCC | GTAGCAGGCT | GTGCATCGGC | GGTAGCAAAT | AAAGGCAAAT | GTCGGGACGG | 11280 |
| CGCAATCGGC | GCGGCAGTCG | GCGAGATGGT | GGGAGAAACC | CTGTTGGACG | GACGCGATGT | 11340 |
| AGGCAAACTG | TCACCCCAAG | AACGCCAAAA | AGTCATAGCC | TACTCGCAGA | TTATCGCAGG | 11400 |
| CAGCGCAGTG | GCATTGGTTA | AAGGGGATGT | GAATACGGCG | GTGAATGCGG | CTACTGTGGC | 11460 |
| AGTGGAGAAT | AATAGTCTTT | TAGCTCGCAG | GAGGGTAAAT | ATACGTTGGA | CTCCGCGACA | 11520 |
| AGAATTGGAA | CATGAATATG | CCATTCTTGA | AATCCAGGCC | ATTACCAATC | AAATCCGAAG | 11580 |
| GCTGGATCCG | AAATTTAACG | GGATTGCTAT | TCTGAGGACT | CCTGGAGAGC | CGTGGACAAG | 11640 |
| ACATGATGTA | CAAACATACA | GGCAATATTA | TAATCAATTA | AGGGAATCCA | GAGGCTTTGC | 11700 |
| TGTTGAACCA | ATTTATAGAA | TCAGGATAAA | CAACGGCAAT | GAATTTAACC | GTATCATGTC | 11760 |
| ATCAAAATAC | CCTTATAATG | AGCTTTATGT | AGCCAATCCT | AAATCGGCGA | CGGGGTATTT | 11820 |
| TAGGGTAGAT | TOGTATGATO | CTGCGACAAG | GGAAATTATT | TCAAGAAAAT | TTACCCAATT | 11880 |
| TTCTCAAATC | CAAGAAAGTA | CGGGGATTGG | TTATATCAAG | GAGGCTGTTA | GAAAATATAG | 11940 |
| CCCTGGTACT | GTCATTTCCA | ATGTTCCAAG | TACACCTACT | ACGATAAGAG | GAAGAAAGCT | 12000 |
| TGAAGGAAAA | CTTATTTTAG | AAGTTCCTGC | TCAGGTCAAT | CCAATTCCAC | AATCTGTATT | 12060 |
| AAGGGCGGCA | CAAGAAGAAA | ATGTTATCAT | TAGAGATACA | ACAGGAAGGA | TTTACAAATG | 12120 |
| AAGAAAGATA | TTTTTATTG | TGAGCAGTGG | TCTTATGGTT | ATAAGAGACT | TCATAAGCCT | 12180 |

| TTTTCTGAGA AACAAGCTGA GGAAAAACAT CTTAAAGGGG AGTTATATAC TGCCGTAATA | 12240 |
|---|-------|
| GGTTCGGCGA CACAACCTGA ATATGTAATT ACCTTGCGAG AGGAAGTAGG TTTTTTTTCG | 12300 |
| GTAAATTTTT TCGATAAATT TGGAAGGGAT TATTTAACCC ATCAATTTCA AAAATATTCC | 12360 |
| AATTCGAATT ATTATTTCT TTCTATGGCT GTATGGAGAG ATTATATAAC TTTGGAATCT | 12420 |
| CATGACTTAG CAGAAGGATA TACTTATTTC TTCAATGAAA ATACGGATGA TTGCTATGTT | 12480 |
| TTGAAACAAG ATTITATTAA TAATGAGCGA TATGAAAAAA CAGAATTATA TTCCCAAAAA | 12540 |
| GATAAGGTAA TICTATITCC AAAGTITGGT GAATATGATT TGGTGTTAAA TCCGGACATI | 12600 |
| ATTTAATTAA GTTTTAAGGC CGTCTGAAAA AAATTTCAAA CGGCTTTTAT TATTGGGTTT | 12660 |
| GGAATCTGAG GATAAAGCTG ATAAAAACCA GGAAATTATC AGATTGCTAT ATACGTATTG | 12720 |
| TTGTACAGAC TAAAGGCAGC AATCAAATCA CTATTGCTTA CCCACAAAAA TAAATTGATT | 12780 |
| ATATGGAATA ATCATGAATA AGAGAATGAA AATGTGTCCT GCTTGTCAAC AAGGCTATCT | 12840 |
| CTACCATTCG AAACCTAAAT ATCTTCATGA TGAAATTATT CTGTGTGATG AATGCGATGC | 12900 |
| AGTATGGCTC AAAGGTATGA ATATATIITA TGGAGAATAT GAAAAAGATI TITATICITA | 12960 |
| TGTTCCTTTC ATGGAATCCC AAGGTATAAC GAGTGAATGT ATTTGGGAAG GAGATTTGTT | 13020 |
| TGATCATCCA TATTATGAAG ATGAAAACTC AAATGATATG GATTGATGGA AATTTTAAGC | 13080 |
| CTGCGTAGGT ACGATTAGCC ATCAAACGGC GTAATCATAC GCAAGATTAT CAACAGAGAG | 13140 |
| GGCTGGCAGC GATATACCAC CCACAAGATT GCCCATGCCA TAGCGGGCTG TGCGGCAGCG | 13200 |
| GCGGCGAATA AGGGCAAGTG TCAGGATGGT GCGATAGGCG CTGCAGTCGG TGAGATTGTT | 13260 |
| GGTGAGGCTT TGGTTAAGAA TACTGATTTC AGTCGTATGA GTGCGACCGA AATCGAAAAA | 13320 |
| GCTAAAGCGA AGATTACTGC CTATTCAAAA CTGGTTGCCG GCACTGCGTC TGCCGTTGTA | 13380 |
| GGCGGGGATG TGAATACAGC GGCGAATGCG GCACAGATAG CGGTGGAGAA TAATACTTTG | 13440 |
| TATCCTAGAT GCGTTGGTGC AAAGTGTGAT GAATTTCAAA AGGAACAACA AAAATGGATA | 13500 |

| CGTGAAAATC CTGAAGAATA TCGAGAAGTT TTGCTTTTTC AGACAGGATT TATTCCAATT | 13560 |
|---|-------|
| ATCGGTGATA TACAGAGTTT TGTACAAGCA CAGACCGCTG CCGATCACCT GTTTGCTTTG | 13620 |
| CTGGGTGTGG TTCCGGGTAT CGGTGAATCG ATACAGGCCT ATAAAGTAGC GAAAGCGGCA | 13680 |
| AAAAATTTAC AAGGCATGAA AAAAGCCTTG GACAAGGCAG CAACCGTTGC CACTGCACAG | 13740 |
| GGCTATGTCA GCAAAACCAA AATCAAAATC GGTCAAACTG AATTAAGGGT TACTGCAGCA | 13800 |
| ACTGACAAAC AATTGCTGAA AGCTATTGGC GAAGGAAGGG ACACGACAGG TAAAATGACC | 13860 |
| GAGCAGTTAT ITGACTCTTT AGCTAAACAA AATGGCTTCA GAGTGCTTTC GGGCGGCAAA | 13920 |
| TACGGCGGAA ATAACGGTTT TGATCATGTA TGGCAGGCTG CCGATGGTAG TGTCGTTTTG | 13980 |
| ATTGTAGAAA GTAAGCAGAT TAGGAACGGT ACGGTACAGC TGAATCCGAA TGGTGCGGGT | 14040 |
| GGATATACGC AAATGAGTGA GGATTGGATT AGACAAGTTT TAGATCAATT ACCCGATGGT | 14100 |
| AGTCCCGCTA AAGCTGCTGT CTTCAAAGCA AATAAGAACG GCACATTAAA AACAGCAATA | 14160 |
| GCAGGCGTTG ATCGTCAAAC AGGTAAGGCC GTTATTCTTC CTGTCAAAGT TCCTTCTAAA | 14220 |
| ACCAATATAA GGAGATAACA ATGGGGCACA ATATGATGAC CACCCAAAAA TGGTATGAGC | 14280 |
| ATATTACTAA TGTAATCATA GGCAATACTG CTAATTTCAA TAGCGGTTGC CTTGACTCTA | 14340 |
| TAGATTATGT AGATGAAAGA AAAGGCGTTC CGCTTGCAGC TATGCAACAT ATTTTCATGG | 14400 |
| ACGITAGAGE TGCAGCTICE CATGCCTATE TATTIGAACA TGATCITAAG AAATTCAAGC | 14460 |
| AATATGCITA TGTTGCAGGA AAGCTGGGGG TTTTGCTGAG TGTAAATTCT ACAGACCCTG | 14520 |
| AACCCTTCTT CTTTCCCTGT GACATGCTCA ACATTCAAAA TCCGATGTTT CTGATGCTGA | 14580 |
| TGAGCGACAG CCCACAGCTG CGTGAGTTTC TGGTGCGCAA TATCGACAAC ATCGCCAACG | 14640 |
| ATACAGAAGC CTTTATAAAC CGCTACGACC TCAACCGGCA TATGATTTAC AATACTCTGC | 14700 |
| TGATGGTGGA GGGTAAGCAG CTTGATCGGT TGAAACAACG TAGCGAGAAA GTCTTGGCGC | 14760 |
| ATCCCACCC TAGCAAATGG CTGCAAAAGC GGTTGTACGA TTACCGCTTC TTCCTCGCTT | 14820 |
| TCGCCGAACA GGATGCCGAG GCAATGAAAG CCGCCTTAGA GCCGCTTTTC GATAAAAAA | 14880 |

78

| CCGCGCGTAT | GGCTGCCAAA | GAAACATTGT | CCTATTTCGA | TTTCTACCTG | CAGCCGCAAA | 14940 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------|
| TCGTTACCTA | CGCCAAAATC | GCATCCATGC | ACGGTTTCGA | TTTGGGCATA | GATCAAGAAA | 15000 |
| TCTCACCGAG | GGATTIGATT | GTTTACGATC | CGCTGCCGGC | AGACGAATAT | CAAGACATCT | 15060 |
| TCGATTTTAT | GAAACAGTAT | GACTTGTCTT | ACCCGTATGA | ATATCTGCAG | GATTGGATAG | 15120 |
| ATTACTATAC | GTTCAAAACC | GATAAGCTGG | TATTTGGTAA | CGCGAAGCGA | GAGTGAGCCG | 15180 |
| TAAAACTCTG | AGCTCCTGTT | TTATAGATTA | CAACTTTAGG | CCGTCTTAAA | GCTGAAAGAT | 15240 |
| TTTCGAAAGC | TATAAATTGA | AGCCCTTCCA | CAGTACATAG | ATCTGTGTTG | TGGCGGGGCT | 15300 |
| TTACCACGCT | GATTGCCGGA | GAAGAACTCA | ACCTGCTGGC | AAAACAAGGC | ATGAGATCTT | 15360 |
| TGCAATAACA | TGAGTTGAGA | CCTTTGCAAA | AAAGCCCTTC | CCCGACATCC | GAAACCCAAA | 15420 |
| CACAGGATTT | CSGCTGTTTT | CGTACCAAAT | ACCTCCTAAT | TTTACCCAAA | TACCCCCTTA | 15480 |
| ATCCTCCTCG | GACACCCGAT | AATCAGGCAT | ccsscrecc | TTTTAGGCGG | CAGCGGGCGC | 15540 |
| ATTTAGCCTG | TTGGCCGCTT | TCAACAGGTT | CAAACACATC | GCCTTCAGGT | GGCTTTGCGC | 15600 |
| ACTCACTTTG | TCATTTCCAA | | | | | 15620 |

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 37:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 580 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Protein
 - (B) EMPLACEMENT: 1..580
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:
- M t Lys Phe Phe Pro Ala Pro Cys Leu Leu Val Il Leu Ala Val Ile 1 5 10 15

- Pro Leu Lys Thr Leu Ala Ala Asp Glu Asn Asp Ala Glu Leu Ile Arg 20 25 30
- Ser Met Gln Arg Gln Gln His Ile Asp Ala Glu Leu Leu Thr Asp Ala 35 40 45
- Asn Val Arg Phe Glu Gln Pro Leu Glu Lys Asn Asn Tyr Val Leu Ser 50 55 60
- Glu Asp Glu Thr Pro Cys Thr Arg Val Asn Tyr Ile Ser Leu Asp Asp 65 70 75 80
- Lys Thr Ala Arg Lys Phe Ser Phe Leu Pro Ser Val Leu Met Lys Glu 85 90 95
- Thr Ala Phe Lys Thr Gly Met Cys Leu Gly Ser Asn Asn Leu Ser Arg 100 105 110
- Leu Gln Lys Ala Ala Gln Gln Ile Leu Ile Val Arg Gly Tyr Leu Thr 115 120 125
- Ser Gln Ala Ile Ile Gln Pro Gln Asn Met Asp Ser Gly Ile Leu Lys 130 135 140
- Leu Arg Val Ser Ala Gly Glu Ile Gly Asp Ile Arg Tyr Glu Glu Lys
 145 150 155 160
- Arg Asp Gly Lys Ser Ala Glu Gly Ser Ile Ser Ala Phe Asn Asn Lys
 165 170 175
- Phe Pro Leu Tyr Arg Asn Lys Ile Leu Asn Leu Arg Asp Val Glu Gln
 180 185 190
- Gly Leu Glu Asn Leu Arg Arg Leu Pro Ser Val Lys Thr Asp Ile Gln 195 200 205
- Ile Ile Pro Ser Glu Glu Glu Gly Lys Ser Asp Leu Gln Ile Lys Trp 210 215 220
- Gin Gin Asn Lys Pro Ile Arg Phe Ser Ile Gly Ile Asp Asp Ala Gly 225 230 235 240
- Gly Lys Thr Thr Gly Lys Tyr Gln Gly Asn Val Ala Leu Ser Ph Asp 245 250 255

80

| | | | | | | | | 00 | | | | | | | |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Asn | Pro | Ĺəu | Gly 260 | Ləu | Sər | Asp | Ləu | Phe 265 | Tyr | Val | Sər | Tyr | Gly 270 | Arg | Gly |
| Leu | Val | His 275 | Lys | Thr | Asp | Lau | Thr 280 | Asp | Ala | Thr | Gly | Thr 285 | Glu | Thr | Glu |
| Sər | Gly 290 | Sər | Arg | Sər | Tyr | Ser 295 | Val | His | Туг | Ser | Val 300 | | Val | Lys | Lys |
| Trp 305 | Leu | Phe | Sər | Phe | Asn 310 | His | Asn | Gly | His | Arg 315 | Tyr | His | Glu | Ala | Thr 320 |
| Glu | Gly | Tyr | Ser | Val 325 | Asn | Tyr | Asp | Tyr | Asn 330 | Gly | Lys | Gln | Туг | Gln 335 | Ser |
| Ser | Leu | Ala | Ala 340 | Glu | Arg | Met | Leu | Trp 345 | Arg | Asn | Αrg | Phe | His 350 | Lys | Thr |
| Ser | Val | Gly 355 | Met | Lys | Leu | Trp | Thr 360 | Arg | Gln | Thr | Tyr | Lys 365 | Туг | Ilə | Asp |
| Asp | Ala 370 | Glu | Ile | Glu | Val | Gln 375 | Arg | Arg | Arg | Ser | Ala 380 | Gly | Trp | Glu | Ala |
| Glu 385 | Leu | Arg | His | Arg | Ala 390 | Tyr | Leu | Asn | Arg | Trp 395 | Gln | Leu | Asp | Gly | Lys 400 |
| Leu | Ser | Tyr | Lys | Arg 405 | Gly | Thr | Gly | Met | Arg 410 | Gln | Ser | Met | Pro | Ala 415 | Pro |
| Glu | Glu | Asn | Gly 420 | Glγ | Gly | Thr | Ile | Pro 425 | Gly | Thr | Ser | Arg | Met 430 | Lys | Ile |
| Ile | Thr | Ala 435 | Gly | Leu | Asp | Ala | Ala 440 | Ala | Pro | Phe | Met | Leu 445 | Gly | Lys | Gln |
| Gln | Phe 450 | Phe | Tyr | Ala | Thr | Ala 455 | Ile | Gln | Ala | Gln | Trp 460 | Asn | Lys | Thr | Pro |
| Leu 465 | Val | Ala | Gln | Asp | Lys 470 | Leu | Ser | Ile | Gly | Ser 475 | Arg | Tyr | Thr | Val | Arg 480 |
| Gly | Phe | Asp | Gly | Glu | Gln | Ser | Leu | Phe | Gly | Glu | Arg | Gly | Ph | Туг | Trp |

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

490

495

81

Gln Asn Thr Leu Thr Trp Tyr Phe His Pro Asn His Gln Phe Tyr Leu
500 505 510

Gly Ala Asp Tyr Gly Arg Val Ser Gly Glu Ser Ala Gln Tyr Val Ser 515 520 525

Gly Lys Gln Leu Met Gly Ala Vai Val Gly Phe Arg Gly Gly His Lys 530 535 540

Val Gly Gly Met Phe Ala Tyr Asp Leu Phe Ala Gly Lys Pro Leu His 545 550 555 560

Lys Pro Lys Gly Phe Gln Thr Thr Asn Thr Val Tyr Gly Phe Asn Leu
565 570 575

Asn Tyr Ser Phe 580

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 38:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1981 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NCM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1..1981
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 38:

Met Asn Lys Gly Leu His Arg Ile Ile Phe Ser Lys Lys His Ser Thr

1 5 10 15

Met Val Ala Val Ala Glu Thr Ala Asn Ser Gln Gly Lys Gly Lys Gln 20 25 30

Ala Gly S r Ser Val Ser Val S r Leu Lys Thr Ser Gly Asp L u Cys
35 40 45

| | | | | | | | | 82 | | | | | | | |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Gly | Lys 50 | Lau | Lys | Thr | Thr | Ləu 55 | Lys | Thr | Ləu | Val | Cys 60 | Sr | Ləu | Val | Ser |
| Lau 65 | Ser | Met | Val | Ləu | Pro 70 | Ala | His | Ala | Gln | Ile 75 | Thr | Thr | Asp | Lys | Sər 80 |
| Ala | Pro | Lys | Asn | Gln 85 | Gln | Val | Val | Ile | Ləu 90 | Lys | Thr | nzk | Thr | Gly 95 | Ala |
| Pro | Leu | Val | Asn 100 | Ile | Gln | Thr | Pro | Asn 105 | Gly | Arg | Gly | Leu | Ser 110 | His | Asn |
| Arg | Туг | Thr 115 | Gln | Phe | Asp | Val | Asp 120 | Asn | Lys | Gly | Ala | Val 125 | Leu | Asn | Asn |
| Asp | Arg 130 | Asn | Asn | Asn | Pro | Phe 135 | Leu | Val | Lys | Gly | Ser 140 | Ala | Gln | Leu | īlə |
| Leu 145 | Asn | Glu | Val | Arg | Gly 150 | Thr | Ala | Ser | Lys | Leu 155 | Asn | Gly | Ile | Val | Thr 160 |
| Val | Gly | Gly | Gln | Lys 165 | Ala | Asp | Val | Ile | Ile 170 | Ala | Asn | Pro | Asn | Gly 175 | Ile |
| Thr | Val | Asn | Gly 180 | Gly | Gly | Phe | Lys | Asn 185 | Val | Gly | Arg | Gly | Ile 190 | Leu | Thr |
| Ile | Gly | Ala 195 | Pro | Gln | Ile | Gly | Lys 200 | Asp | Gly | Ala | Leu | Thr 205 | Gly | Phe | Asp |
| Val | Arg 210 | Gln | Gly | Thr | Ləu | Thr 215 | Val | Gly | Ala | Ala | Gly 220 | Trp | Asn | Asp | Lys |
| Gly 225 | Gly | Ala | Asp | Tyr | Thr 230 | Gly | Val | Leu | Ala | Arg 235 | Ala | Val | Ala | Leu | Gln 240 |
| Gly | Lys | Ĺeu | Gln | Gly 245 | Lys | Asn | Leu | Ala | Val 250 | Ser | Thr | Gly | Pro | Gln 255 | Lys |
| Val | Asp | Tyr | Ala 260 | Ser | Gly | Glu | Ile | Ser 265 | Ala | Gly | Thr | Ala | Ala 270 | Gly | Thr |
| Lys | Pro | Thr | Il | Ala | Leu | Asp | Thr | Ala | Ala | Leu | Gly | Gly | Met | Туг | Ala |

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

285

280

| Asp | Sər 290 | | Thr | Leu | Ile | Ala 295 | | Glu | . Lys | Gly | / Val | _ | / Val | Lys | as: |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----------------|
| Ala 305 | Gly | Thr | Lau | Glu | Ala 310 | | Lys | Gln | Leu | 315 | | Thr | Ser | Sər | G1 _y |
| Arg | Ilə | Glu | Asn | Sər 325 | Gly | Arg | Ile | Ala | Thr 330 | | Ala | Asp | Gly | Thr 335 | |
| Ala | Ser | Pro | Thr 340 | Tyr | Leu | Ser | Ilə | Glu 345 | | Thr | Glu | Lys | Gly 350 | | Ala |
| Gly | Thr | Phe 355 | Ile | Ser | Asn | Gly | Gly 360 | Arg | Ile | Glu | Sər | Lys 365 | Gly | Leu | Leu |
| Val | Ile 370 | Glu | Thr | Gly | Glu | Asp 375 | Ile | Ser | Leu | Arg | Asn 380 | Gly | Ala | Val | Val |
| Gln 385 | Asn | Asn | Gly | Ser | Arg 390 | Pro | Ala | Thr | Thr | Val 395 | Leu | Asn | Ala | Gly | His 400 |
| Asn | Ĺeu | Val | Ile | Glu 405 | Ser | Lys | Thr | ÀSN | Val 410 | Asn | Asn | Ala | Lys | Gly 415 | Ser |
| Ala | Asn | Leu | Ser 420 | Ala | Gly | Gly | Arg | Thr 425 | Thr | Ile | Asn | Asp | Ala 430 | Thr | Ile |
| Gln | Ala | Gly 435 | Ser | Ser | Val | Tyr | Ser 440 | Ser | Thr | Lys | Gly | Asp 445 | Thr | Glu | Leu |
| Gly | Glu 450 | Asn | Thr | Arg | Ile | Ile 455 | Ala | Glu | Asn | Val | Thr 460 | Val | Leu | Ser | Asn |
| Gly 465 | Ser | Ile | Gly | Ser | Ala 470 | Ala | Val | Ile | Glu | Ala 475 | Lys | Asp | Thr | Ala | His 480 |
| Ile | Glu | Ser | Gly | Lys 485 | Pro | Leu | Ser | Leu | Glu 490 | Thr | Ser | Thr | Val | Ala 495 | Ser |
| Asn | Ile | Arg | Leu 500 | ÀSN | Asn | Gly | Asn | Ile 505 | Lys | Gly | Gly | Lys | Gln 510 | Leu | Ala |
| Leu | Leu | Ala | Àsp | Asp | Asn | | Thr | Ala | Lys | Thr | Thr | Asn 525 | Leu | Asn | Thr |

| Pro | Gly 530 | λsn | Ləu | Туг | Val | His 535 | Thr | Gly | Lys | Ysb | Lau 540 | Asn | Ləu | Asn | Val |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|
| Asp 545 | Lys | λsp | Leu | Ser | Ala 550 | Ala | Ser | Ile | His | Leu 555 | Lys | Ser | ysb | λsn | Ala 560 |
| Ala | His | Ilə | Thr | Gly 565 | Thr | Ser | Lys | Thr | Lau 570 | Thr | Ala | Ser | Lys | Asp 575 | Met |
| Glγ | Val | Glu | Ala 580 | Gly | Leu | Ləu | Asn | Val 585 | Thr | Asn | Thr | Asn | Leu 590 | Arg | Thr |
| Asn | Ser | Gly 595 | Asn | Leu | His | Ile | Gln 600 | Ala | Ala | Lys | Gly | Asn 605 | Ile | Gln | Ləu |
| Arg | Asn 610 | Thr | Lys | Leu | Asn | Ala 615 | Ala | Lys | Ala | Leu | Glu 620 | Thr | Thr | Ala | Leu |
| Gln 625 | Gly | Asn | Ile | Val | Ser 630 | Asp | Gly | Leu | His | Ala 635 | Val | Ser | Ala | Asp | Gly 640 |
| His | Val | Ser | Leu | Leu 645 | Ala | Asn | Gly | Asn | Ala 650 | ÀSP | Phe | Thr | Gly | His 655 | Asn |
| Thr | Leu | Thr | Ala 660 | Lys | Ala | Asp | Val | Asn 665 | Ala | Gly | Ser | Val | Gly 670 | Lys | Gly |
| Arg | Leu | Lys 675 | Ala | Asp | Asn | Thr | Asn 680 | Ilə | Thr | Ser | Ser | Ser 685 | Gly | Asp | Ile |
| Thr | Leu 690 | Val | Ala | Gly | Asn | Gly 695 | Ile | Gln | Leu | Gly | Asp 700 | Gly | Lys | Gln | Arg |
| Asn 705 | Ser | Ile | Asn | Gly | Lys 710 | His | Ile | Ser | Ile | Lys 715 | Asn | Asn | Gly | Gly | Asn 720 |
| Ala | Asp | Leu | Lys | Asn 725 | Leu | Asn | Val | His | Ala 730 | Lys | Ser | Glγ | Ala | Leu 735 | Asn |
| Ile | His | Ser | Asp 740 | Arg | Ala | Leu | Ser | 11e 745 | Glu | ÀSN | Thr | Lys | Leu 750 | Glu | Ser |
| Thr | His | Asn 755 | Thr | His | L u | Asn | Ala 760 | Gln | His | Glu | Arg | Val 765 | Thr | Leu | ÀSN |

| | | | | | | | | 85 | | | | | | | |
|------------|------------|------------|--------------|------------|------------|------------|-------------|------------|------------|------------|------------|-------------|------------|------------|------------|
| G1r | 770 | | Ala | Туг | - Ala | 775 | arg | His | . Lau | Sər | 780 | | Gly | / Sər | - Gln |
| Ile 785 | • | Glr | n Asr | ı Asp | 790 | | Pro | Ser | Ala | 795 | - | : Leu | ı Val | Ala | 800 |
| Gly | val | Leu | ı Ala | Leu 805 | | Ala | Arg | Туг | Ser 810 | | Ile | Ala | Asp | Asn 815 | |
| Thr | Leu | Arg | 9 Ala 820 | | Ala | Ila | Asn | Ləu 825 | | Ala | Gly | Thr | Ala 830 | | Val |
| Lys | Arg | Gly 835 | | Ile | Asn | Trp | Ser | Thr | Val | Ser | Thr | Lys 845 | | Leu | Glu |
| Asp | Asn 850 | | Glu | Leu | Lys | Pro 855 | Leu | Ala | Gly | Arg | Leu 860 | | Ile | Glu | Ala |
| Gly 865 | Ser | Gly | Thr | Leu | Thr 870 | Ile | Glu | Pro | Ala | Asn 875 | Arg | Ile | Ser | λla | His 880 |
| Thr | Asp | Leu | Ser | Ile 885 | Lys | Thr | Gly | Gly | Lys 890 | Leu | Leu | Leu | Ser | Ala 895 | Lys |
| Gly | Gly | Asn | Ala 900 | Gly | Ala | Pro | Ser | Ala 905 | Gln | Val | Ser | Ser | Leu 910 | Glu | Ala |
| Lys | Gly | Asn 915 | Ile | Arg | Leu | Val | Thr 920 | Gly | Glu | Thr | Asp | Leu 925 | Arg | Gly | Ser |
| Lys | Ile 930 | Thr | Ala | Gly | Lys | Asn 935 | Leu | Val | Val | Ala | Thr 940 | Thr | Lys | Gly | Lys |
| Leu 945 | Àsn | Ile | Glu | Ala | Val 950 | Asn | Àsn | Ser | Phe | Ser 955 | Asn | Tyr | Phe | Pro | Thr 960 |
| Gln | Lys | Ala | Ala | Glu 965 | Leu | Asn | Gln | Lys | Ser 970 | Lys | Glu | Leu | Glu | Gln 975 | Gln |
| Ile | Ala | Gln | Leu 980 | Lys | Lys | Ser | Ser | Pro 985 | Lys | Ser | Lys | Leu | 11e 990 | Pro | Thr |
| Leu | Gln | Glu 995 | Glu | Arg | Asp | Arg | Leu 1000 | | Phe | Туг | Ile | Gln 1005 | | Ile | Asn |

PCT/FR97/01295

| Lys | Glu 1010 | | Lys | Gly | Lys | Lys 1015 | | Lys | Gly | Lys | Glu 1020 | | Leu | Gln | Ala |
|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|
| Lys 1025 | | Sər | Ala | Gln | Asn 1030 | Ilə) | Asp | Leu | Ilə | Sər 103 | | Gln | Gly | Ilə | Glu 1040 |
| Ile | Ser | Gly | Ser | Asp 1049 | | Thr | Ala | Ser | Lys 1050 | | Leu | Asn | Ləu | His 1055 | |
| Ala | Gly | Val | Leu 1060 | | Lys | Ala | Ala | Asp 1065 | | Glu | Ala | Ala | Ala 1070 | | Leu |
| Ile | Asp | Gly 1075 | | Thr | Ąsp | Gln | Tyr 1080 | | Ile | Gly | Lys | Pro 1085 | | Tyr | Lys |
| Ser | His 1090 | | Аsр | Lys | Ala | Ala 1095 | | Asn | Lys | Pro | Ser 1100 | | Leu | Thr | Gly |
| Arg 110 | | Gly | Val | Ser | īle 1110 | His) | Ala | Ala | Ala | Ala 1111 | | Asp | Asp | Ala | Arg 1120 |
| Ile | Ile | Ile | Gly | Ala 1129 | | Glu | Ile | Lys | Ala 1130 | | Ser | Gly | Ser | Ile 1135 | |
| Ile | Lys | Ala | His | | Asp | Ile | Val | Leu 1149 | | Ala | Gly | Gln | Asn 115 | | Ala |
| Tyr | Thr | Phe 115 | | Lys | Thr | Lys | Gly 1160 | _ | Ser | Gly | Lys | Ile 1169 | | Arg | Lys |
| Thr | Lys 1170 | | Thr | Ser | Thr | Arg 1175 | | His | Leu | Ile | Met 118 | | Ala | Pro | Val |
| Glu 118 | | Thr | Ala | Asn | Gly 1190 | Ile | Thr | Leu | Gln | Ala 119 | | Gly | Asn | Ile | Glu 1200 |
| Ala | Asn | Thr | Thr | Arg 120 | | Asn | Ala | Pro | Ala 121 | | Lys | Val | Thr | Leu 121 | |
| Ala | Gly | Glu | Glu 122 | | Gln | Leu | Leu | Ala 122 | | Glu | Gly | Ile | His 123 | | His |
| Glu | L u | Asp 123 | | Gln | Lys | Ser | Arg | _ | Phe | Ile | Gly | Ile 124 | | Vai | Gly |

- Lys Ser Asn Tyr S r Lys Asn Glu Leu Asn Glu Thr Lys Leu Pro Val 1250 1255 1260
- Arg Val Val Ala Gln Thr Ala Ala Thr Arg Ser Gly Trp Asp Thr Val 1265 1270 1275 1280
- Leu Glu Gly Thr Glu Phe Lys Thr Thr Leu Ala Gly Ala Asp Ile Gln 1285 1290 1295
- Ala Gly Val Gly Glu Lys Ala Arg Val Asp Ala Lys Ile Ile Leu Lys 1300 1305 1310
- Gly Ile Val Asn Arg Ile Gln Ser Glu Glu Lys Leu Glu Thr Asn Ser 1315 1320 1325
- Thr Val Trp Gln Lys Gln Ala Gly Arg Gly Ser Thr Ile Glu Thr Leu 1330 1335 1340
- Lys Leu Pro Ser Phe Glu Ser Pro Thr Pro Pro Lys Leu Ser Ala Pro 1345 1350 1355 1360
- Gly Gly Tyr Ile Val Asp Ile Pro Lys Gly Asn Leu Lys Thr Glu Ile 1365 1370 1375
- Glu Lys Leu Ser Lys Gln Pro Glu Tyr Ala Tyr Leu Lys Gln Leu Gln 1380 1385 1390
- Val Ala Lys Asn Ile Asn Trp Asn Gln Val Gln Leu Ala Tyr Asp Arg 1395 1400 1405
- Trp Asp Tyr Lys Gln Glu Gly Leu Thr Glu Ala Gly Ala Ala Ile Ile 1410 1420
- Ala Leu Ala Val Thr Val Val Thr Ser Gly Ala Gly Thr Gly Ala Val 1425 1430 1435 1440
- Leu Gly Leu Asn Gly Ala Ala Ala Ala Ala Thr Asp Ala Ala Phe Ala 1445 1450 1455
- Ser Leu Ala Ser Gln Ala Ser Val Ser Phe Ile Asn Asn Lys Gly Asp 1460 1465 1470
- Val Gly Lys Thr L u Lys Glu Leu Gly Arg Ser Ser Thr Val Lys Asn 1475 1480 1485

- Leu Val Val Ala Ala Ala Thr Ala Gly Val Ala Asp Lys Ile Gly Ala 1490 1495 1500
- Ser Ala Leu Asn Asn Val Ser Asp Lys Gln Trp Ile Asn Asn Leu Thr 1505 1510 1515 1520
- Val Asn Leu Ala Asn Ala Gly Ser Ala Ala Leu Ile Asn Thr Ala Val 1525 1530 1535
- Asn Gly Gly Ser Leu Lys Asp Asn Leu Glu Ala Asn Ile Leu Ala Ala 1540 1545 1550
- Leu Val Asn Thr Ala His Gly Glu Ala Ala Ser Lys Ile Lys Gln Leu 1555 1560 1565
- Asp Gln His Tyr Ile Val His Lys Ile Ala His Ala Ile Ala Gly Cys 1570 1575 1580
- Ala Ala Ala Ala Asn Lys Gly Lys Cys Gln Asp Gly Ala Ile Gly
 1585 1590 1595 1600
- Ala Ala Val Gly Glu Ile Val Gly Glu Ala Leu Thr Asn Gly Lys Asn 1605 1610 1615
- Pro Asp Thr Leu Thr Ala Lys Glu Arg Glu Gln Ile Leu Ala Tyr Ser 1620 1625 1630
- Lys Leu Val Ala Gly Thr Val Ser Gly Val Val Gly Gly Asp Val Asn 1635 1640 1645
- Ala Ala Ala Asn Ala Ala Glu Val Ala Val Lys Asn Asn Gln Leu Ser 1650 1655 1660
- Asp Lys Glu Gly Arg Glu Phe Asp Asn Glu Met Thr Ala Cys Ala Lys 1665 1670 1675 1680
- Gln Asn Asn Pro Gln Leu Cys Arg Lys Asn Thr Val Lys Lys Tyr Gln 1685 1690 1695
- Asn Val Ala Asp Lys Arg Leu Ala Ala Ser Ile Ala Ile Cys Thr Asp 1700 1705 1710
- Il Ser Arg S r Thr Glu Cys Arg Thr Ile Arg Lys Gln His L u Ile 1715 1720 1725

| Asp Ser Arg S | r Lau His | Sər Sər Trp Gl | u Ala Gly Leu Ile Gly Lys |
|---------------|-----------|----------------|---------------------------|
| 1730 | | 1735 | 1740 |

- Asp Asp Glu Trp Tyr Lys Leu Phe Ser Lys Ser Tyr Thr Gln Ala Asp 1745 1750 1755 1760
- Leu Ala Leu Gln Ser Tyr His Leu Asn Thr Ala Ala Lys Ser Trp Leu 1765 1770 1775
- Gln Ser Gly Asn Thr Lys Pro Leu Ser Glu Trp Met Ser Asp Gln Gly
 1780 1785 1790
- Tyr Thr Leu Ile Ser Gly Val Asn Pro Arg Phe Ile Pro Ile Pro Arg 1795 1800 1805
- Gly Phe Val Lys Gln Asn Thr Pro Ile Thr Asn Val Lys Tyr Pro Glu 1810 1815 1820
- Gly Ile Ser Phe Asp Thr Asn Leu Lys Arg His Leu Ala Asn Ala Asp 1825 1830 1835 1840
- Gly Phe Ser Gln Glu Gln Gly Ile Lys Gly Ala His Asn Arg Thr Asn 1845 1850 1855
- Phe Met Ala Glu Leu Asn Ser Arg Gly Gly Arg Val Lys Ser Glu Thr 1860 1865 1870
- Gln Thr Asp Ile Glu Gly Ile Thr Arg Ile Lys Tyr Glu Ile Pro Thr 1875 1880 1885
- Leu Asp Arg Thr Gly Lys Pro Asp Gly Gly Phe Lys Glu Ile Ser Ser 1890 1895 1900
- Ile Lys Thr Val Tyr Asn Pro Lys Lys Phe Ser Asp Asp Lys Ile Leu 1905 1910 1915 1920
- Gln Met Ala Gln Asn Ala Ala Ser Gln Gly Tyr Ser Lys Ala Ser Lys 1925 1930 1935
- Ile Ala Gln Asn Glu Arg Thr Lys Ser Ile Ser Glu Arg Lys Asn Val 1940 1945 1950
- Ile Gln Phe Ser Glu Thr Phe Asp Gly II Lys Phe Arg Ser Tyr Phe 1955 1960 1965

Asp Val Asn Thr Gly Arg Ilə Thr Asn Ilə His Pro Glu 1970 1975 1980

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 39:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 143 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..143
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEÇ ID NO: 39:
 - Met Lys Asn Asn Ile Phe Leu Asn Leu Asn Lys Lys Ser Ile Asn Asn 1 5 10 15
 - Asn His Phe Val Ile Ser Ile Phe Phe Glu Thr Ile Tyr Gln Phe Glu 20 25 30
 - Thr Lys Asp Thr Leu Leu Glu Cys Phe Lys Asn Ile Thr Thr Thr Gly 35 40 45
 - His Phe Gly Val Ile Gly Ala Gln Tyr Glu Lys Ile Asp Ala Thr Arg 50 55 60
 - Trp Ile Gly Asp Tyr Glu Glu Val Asn Gly Phe Glu Tyr Ile Asp Lys
 65 70 75 80
 - Ala Pro Ser Ile Tyr Phe Ser Val Gly Asp Asp Phe Asm Pro Glu Glu 85 90 95
 - Leu Ile Ile Pro Ile Asn Leu Ala Tyr His Tyr Phe Asn Ile Ala Ile 100 105 110
 - S r Asp Phe Leu Ile Ala His Pro Glu Tyr Gln Lys Lys Cys Lys Glu 115 120 125

- Il Gln Lys Thr Tyr Sər Gln Thr Asn Cys Sər Ləu His Glu Thr 130 135 140
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 40:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 833 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1.833
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:
 - Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Ala Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr

 1 5 10 15
 - Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu 20 25 30
 - Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gln
 35 40 45
 - Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr
 50 55 60
 - Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His 65 70 75 80
 - Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95
 - Leu Ser Ala Ser Gin Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp
 100 105 110
 - Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125

PCT/FR97/01295

| | | | | | | | | 92 | | | | | | | |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|------------|------------|
| Ala | Gly 130 | Arg | Lys | Leu | Thr | Lau 135 | Tyr | Ala | Val | Glu | Glu 140 | Leu | Asn | Tyr | Ysb |
| Lys 145 | Leu | Уsb | Ser | Gln | Lys 150 | Ягд | Arg | Arg | Phe | Leu 155 | Gly | Ile | Ser | Tyr | Ser 160 |
| Lys | Ala | His | Аsp | Thr 165 | Thr | Thr | Gln | Val | Met 170 | Lys | Thr | Ala | Leu | Pro 175 | Ser |
| Arg | Val | Val | Ala 180 | Glu | Ser | Ala | Asn | Leu 185 | Gln | Ser | Gly | Trp | Asp 190 | Thr | Lys |
| Leu | Gln | Gly 195 | Thr | Gln | Phe | Glu | Thr 200 | Thr | Leu | Gly | Gly | Ala 205 | Thr | Ile | Arg |
| Ala | Gly 210 | Val | Gly | Glu | Gln | Ala 215 | Arg | Ala | Asp | Ala | Lys 220 | Ile | Ile | Leu | Glu |
| Gly 225 | Ile | Lys | Ser | Ser | 11e 230 | His | Thr | Glu | Thr | Val 235 | Ser | Ser | Ser | Lys | Ser 240 |
| Thr | Leu | Trp | Gln | Lys 245 | Gln | Ala | Gly | Arg | Gly 250 | Ser | Asn | Ile | Glu | Thr 255 | Leu |
| Gln | Ləu | Pro | Ser 260 | Phe | Thr | Gly | Pro | Val 265 | Ala | Pro | Val | Leu | Ser 270 | Ala | Pro |
| Gly | Gly | Tyr 275 | | Val | Asp | Ile | Pro 280 | Lys | Gly | Asn | Leu | Lys 285 | Thr | Gln | Ile |
| Glu | Thr 290 | Leu | Thr | Lys | Gln | Pro 295 | Glu | Tyr | Ala | Туг | Leu 300 | Lys | Gln | Leu | Gln |
| Val 305 | | Lys | Àsn | Ile | Asn 310 | Trp | Asn | Gln | Val | Gln 315 | Leu | Ala | Tyr | Asp | Lys 320 |
| Trp | Asp | Туг | Lys | Gln 325 | | Gly | Met | Thr | Pro | | Ala | Ala | Ala | Val 335 | Val |
| Val | Ile | Val | Val | | Val | Leu | Thr | Tyr 345 | | Ala | Leu | Ser | Ala 350 | Pro | Ala |
| Ala | Ala | Gly 355 | | Ala | Gly | Ala | Ala 360 | | Ala | Gly | Ala | Gly 365 | | Ala | Ala |

| Ala Gly Thr | Ala Ala Gly | Thr Gly Val | Ala Ala Gly Thr | Ala Ala Thr |
|-------------|-------------|-------------|-----------------|-------------|
| 370 | | 375 | 380 | |

- Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ser Ala Ala Ala Ile Thr Thr Ala Ala 385 390 395 400
- Gly Lys Ala Aia Leu Ala Ser Leu Ala Ser Gln Ala Ala Val Ser Leu 405 410 415
- Ile Asn Asn Lys Gly Asp Ile Asn His Thr Leu Lys Glu Leu Gly Lys
 420 425 430
- Ser Ser Thr Val Arg Gln Ala Ala Thr Ala Ala Val Thr Ala Gly Val 435 440 445
- Leu Gla Gly Ile Ser Gly Leu Asn Thr Gla Ala Glu Ala Val Ser 450 455 460
- Lys His Phe His Ser Pro Ala Ala Gly Lys Leu Thr Ala Asn Leu Ile 465 470 475 480
- Asn Ser Thr Ala Ala Ala Ser Val His Thr Ala Ile Asn Gly Gly Ser 485 490 495
- Leu Lys Asp Asn Leu Gly Asp Ala Ala Leu Gly Ala Ile Val Ser Thr 500 505 510
- Val His Gly Glu Val Ala Ser Lys Ile Lys Phe Asn Leu Ser Glu Asp 515 520 525
- Tyr Ile Ala His Lys Ile Ala His Ala Val Ala Gly Cys Ala Ser Ala 530 535 540
- Val Ala Asn Lys Gly Lys Cys Arg Asp Gly Ala Ile Gly Ala Ala Val 545 550 555 560
- Gly Glu Met Val Gly Glu Thr Leu Leu Asp Gly Arg Asp Val Gly Lys
 565 570 575
- Leu Ser Pro Gln Glu Arg Gln Lys Val Ile Ala Tyr Ser Gln Ile Ile 580 585 590
- Ala Gly S r Ala Val Ala Leu Val Lys Gly Asp Val Asn Thr Ala Val
 595 600 605

94

| Asn | Ala | Ala | Thr | Val | Ala | Val | Glu | Asn | Asn | Ser | L | u | Ləu | Ala | УLд | Arg |
|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|----|----|-----|-----|-----|-----|
| | 610 | | | | | 615 | | | | | 62 | 20 | | | | |

- Arg Val Asn Ile Arg Trp Thr Pro Arg Gln Glu Leu Glu His Glu Tyr 625 630 635 640
- Ala Ile Leu Glu Ile Gln Ala Ile Thr Asn Gln Ile Arg Arg Leu Asp 645 650 655
- Pro Lys Phe Asn Gly Ile Ala Ile Leu Arg Thr Pro Gly Glu Pro Trp 660 665 670
- Thr Arg His Asp Val Gln Thr Tyr Arg Gln Tyr Tyr Asn Gln Leu Arg 675 680 685
- Glu Ser Arg Gly Phe Ala Val Glu Pro Ile Tyr Arg Ile Arg Ile Asn 690 695 700
- Asn Gly Asn Glu Phe Asn Arg Ile Met Ser Ser Lys Tyr Pro Tyr Asn 705 710 715 720
- Glu Leu Tyr Val Ala Asn Pro Lys Ser Ala Thr Gly Tyr Phe Arg Val 725 730 735
- Asp Ser Tyr Asp Pro Ala Thr Arg Glu Ile Ile Ser Arg Lys Phe Thr 740 745 750
- Gln Phe Ser Gln Ile Gln Glu Ser Thr Gly Ile Gly Tyr Ile Lys Glu 755 760 765
- Ala Val Arg Lys Tyr Ser Pro Gly Thr Val Ile Ser Asn Val Pro Ser
- Thr Pro Thr Thr Ile Arg Gly Arg Lys Leu Glu Gly Lys Leu Ile Leu 785 790 795 800
- Glu Val Pro Ala Gln Val Asn Pro Ile Pro Gln Ser Val Leu Arg Ala 805 810 815
- Ala Gln Glu Glu Asn Val Ile Ile Arg Asp Thr Thr Gly Arg Ile Tyr 820 825 830

Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 41:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 833 acides aminés
 - (B) TYPE: acide amine
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 41:
- Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Ala Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr

 1 5 10 15
- Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu 20 25 30
- L u Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gln
 35 40 45
- Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr
 50 55 60
- Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His
 65 70 75 80
- Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95
- Leu Ser Ala Ser Gln Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp 100 105 110
- Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125
- Ala Gly Arg Lys Leu Thr Leu Tyr Ala Val Glu Glu Leu Asn Tyr Asp 130 135 140
- Lys Leu Asp Ser Gln Lys Arg Arg Phe Leu Gly Ile Ser Tyr Ser 145 150 155 160
- Lys Ala His Asp Thr Thr Thr Gln Val Met Lys Thr Ala L u Pro S r 165 170 175

Arg Val Val Ala Glu Sər Ala Asn Leu Gln S r Gly Trp Asp Thr Lys Leu Gin Gly Thr Gln Phe Glu Thr Thr Leu Gly Gly Ala Thr Ile Arg Ala Gly Val Gly Glu Gln Ala Arg Ala Asp Ala Lys Ile Ile Leu Glu Gly Ile Lys Ser Ser Ile His Thr Glu Thr Val Ser Ser Ser Lys Ser Thr Leu Trp Gln Lys Gln Ala Gly Arg Gly Ser Asn Ile Glu Thr Leu Gln Leu Pro Ser Phe Thr Gly Pro Val Ala Pro Val Leu Ser Ala Pro Gly Gly Tyr Ile Val Asp Ile Pro Lys Gly Asn Leu Lys Thr Gln Ile Glu Thr Leu Thr Lys Gln Pro Glu Tyr Ala Tyr Leu Lys Gln Leu Gln Val Ala Lys Asn Ile Asn Trp Asn Gln Val Gln Leu Ala Tyr Asp Lys Trp Asp Tyr Lys Gln Glu Gly Met Thr Pro Ala Ala Ala Ala Val Val Val Ile Val Val Thr Val Leu Thr Tyr Gly Ala Leu Ser Ala Pro Ala Ala Ala Gly Thr Ala Gly Ala Ala Gly Ala Gly Ala Gly Gly Ala Ala Ala Gly Thr Ala Ala Gly Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ala Ala Thr Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ser Ala Ala Ala Ile Thr Thr Ala Ala

Gly Lys Ala Ala Leu Ala Ser Leu Ala Ser Gln Ala Ala Val Ser L u

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

| I1 | Asn Asn Lys Gl | / Asp Il | Asn His Thr | £ u | Lys Glu Ləu | Gly Lys |
|----|----------------|----------|-------------|-----|-------------|---------|
| | 420 | | 425 | | 430 | |

- Ser Ser Thr Val Arg Gln Ala Ala Thr Ala Ala Val Thr Ala Gly Val 435 440 445
- Leu Gin Gly Ile Ser Gly Leu Asn Thr Gln Ala Ala Glu Aia Val Ser 450 455 460
- Lys His Phe His Ser Pro Ala Ala Gly Lys Leu Thr Ala Asn Leu Ile 465 470 475 480
- Asn Ser Thr Ala Ala Ala Ser Val His Thr Ala Ile Asn Gly Gly Ser
 485 490 495
- Leu Lys Asp Asn Leu Gly Asp Ala Ala Leu Gly Ala Ile Val Ser Thr 500 505 510
- Val His Gly Glu Val Ala Ser Lys Ile Lys Phe Asn Leu Ser Glu Asp 515 520 525
- Tyr Ile Ala His Lys Ile Ala His Ala Val Ala Gly Cys Ala Ser Ala 530 535 540
- Val Ala Asn Lys Gly Lys Cys Arg Asp Gly Ala Ile Gly Ala Ala Val 545 550 555 560
- Gly Glu Met Val Gly Glu Thr Leu Leu Asp Gly Arg Asp Val Gly Lys 565 570 575
- Leu Ser Pro Gin Glu Arg Gin Lys Val Ile Ala Tyr Ser Gin Ile Ile 580 585 590
- Ala Gly Ser Ala Val Ala Leu Val Lys Gly Asp Val Asn Thr Ala Val
 595 600 605
- Asn Ala Ala Thr Val Ala Val Glu Asn Asn Ser Leu Leu Ala Arg Arg 610 620
- Arg Val Asn Ile Arg Trp Thr Pro Arg Gln Glu Leu Glu His Glu Tyr 625 630 635 640
- Ala Ile L u Glu Ile Gln Ala Ile Thr Asn Gln Ile Arg Arg Leu Asp
 645 650 655

Pro Lys Ph Asn Gly Ile Ala Ile Leu Arg Thr Pro Gly Glu Pro Trp 660 665 670

Thr Arg His Asp Val Gln Thr Tyr Arg Gln Tyr Tyr Asn Gln Leu Arg
675 680 685

Glu Ser Arg Gly Phe Ala Val Glu Pro Ile Tyr Arg Ile Arg Ile Asn 690 695 700

Asn Gly Asn Glu Phe Asn Arg Ile Met Ser Ser Lys Tyr Pro Tyr Asn 705 710 715 720

Glu Leu Tyr Val Ala Asn Pro Lys Ser Ala Thr Gly Tyr Phe Arg Val 725 730 735

Asp Ser Tyr Asp Pro Ala Thr Arg Glu Ile Ile Ser Arg Lys Phe Thr
740 745 750

Gln Phe Ser Gln Ile Gln Glu Ser Thr Gly Ile Gly Tyr Ile Lys Glu 755 760 765

Ala Val Arg Lys Tyr Ser Pro Gly Thr Val Ile Ser Asn Val Pro Ser 770 775 780

Thr Pro Thr Thr Ile Arg Gly Arg Lys Leu Glu Gly Lys Leu Ile Leu 785 790 795 800

Glu Val Pro Ala Gin Val Asn Pro Ile Pro Gin Ser Val Leu Arg Ala 805 810 815

Ala Gln Glu Glu Asn Val Ile Ile Arg Asp Thr Thr Gly Arg Ile Tyr 820 825 830

Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 42:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 162 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineair

(ii) TYPE DE MOLECULE: p ptide

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: Peptide
 (B) EMPLACEMENT:1...162
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 42:

Met Lys Lys Asp Ile Phe Tyr Cys Glu Gln Trp Ser Tyr Gly Tyr Lys

1 10 15

Arg Leu His Lys Pro Phe Ser Glu Lys Gln Ala Glu Glu Lys His Leu 20 25 30

Lys Gly Glu Leu Tyr Thr Ala Val Ile Gly Ser Ala Thr Gln Pro Glu 35 40 45

Tyr Val Ile Thr Leu Arg Glu Glu Val Gly Phe Phe Ser Val Asn Phe 50 55 60

Phe Asp Lys Phe Gly Arg Asp Tyr Leu Thr His Gln Phe Gln Lys Tyr 65 70 75 80

Ser Asn Ser Asn Tyr Tyr Phe Leu Ser Met Ala Val Trp Arg Asp Tyr 85 90 95

Ile Thr Leu Glu Ser His Asp Leu Ala Glu Gly Tyr Thr Tyr Phe Phe 100 105 110

Asn Glu Asn Thr Asp Asp Cys Tyr Val Leu Lys Gln Asp Phe Ile Asn 115 120 125

Asn Glu Arg Tyr Glu Lys Thr Glu Leu Tyr Ser Gln Lys Asp Lys Val 130 135 140

Ile Ile

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 90 acides aminés
 - (B) TYPE: acid aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..90
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:

Met Asn Lys Arg Met Lys Met Cys Pro Ala Cys Gln Gln Gly Tyr Leu 1 5 10 15

Tyr His Ser Lys Pro Lys Tyr Leu His Asp Glu Ile Ile Leu Cys Asp 20 25 30

Glu Cys Asp Ala Val Trp Leu Lys Gly Met Asn Ile Phe Tyr Gly Glu 35 40 45

Tyr Glu Lys Asp Phe Tyr Ser Tyr Val Pro Phe Met Glu Ser Gln Gly
50 55 60

Ile Thr Ser Glu Cys Ile Trp Glu Gly Asp Leu Phe Asp His Pro Tyr 65 70 75 80

Tyr Glu Asp Glu Asn Ser Asn Asp Met Asp 85 90

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 313 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

101

(ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: Peptide(B) EMPLACEMENT:1..313

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 44:

Met Ser Ala Thr Glu Ile Glu Lys Ala Lys Ala Lys Ile Thr Ala Tyr

1 5 10 15

Ser Lys Leu Val Ala Gly Thr Ala Ser Ala Val Val Gly Gly Asp Val
20 25 30

Asn Thr Ala Ala Asn Ala Ala Gln Ile Ala Val Glu Asn Asn Thr Leu 35 40 45

Tyr Pro Arg Cys Val Gly Ala Lys Cys Asp Glu Phe Gln Lys Glu Gln 50 55 60

Gln Lys Trp Ile Arg Glu Asn Pro Glu Glu Tyr Arg Glu Val Leu Leu 65 70 75 80

Phe Gln Thr Gly Phe Ile Pro Ile Ile Gly Asp Ile Gln Ser Phe Val 85 90 95

Gln Ala Gln Thr Ala Ala Asp His Leu Phe Ala Leu Leu Gly Val Val
100 105 110

Pro Gly Ile Gly Glu Ser Ile Gln Ala Tyr Lys Val Ala Lys Ala Ala 115 120 125

Lys Asn Leu Gin Gly Met Lys Lys Ala Leu Asp Lys Ala Ala Thr Val 130 135 140

Ala Thr Ala Gln Gly Tyr Val Ser Lys Thr Lys Ile Lys Ile Gly Gln 145 150 155 160

Thr Glu Leu Arg Vai Thr Ala Ala Thr Asp Lys Gln Leu Leu Lys Ala 165 170 175

Ile Gly Glu Gly Arg Asp Thr Thr Gly Lys Met Thr Glu Gln Leu Phe 180 185 190

Asp Ser Leu Ala Lys Gln Asn Gly Phe Arg Val L u Ser Gly Gly Lys 195 200 205

Tyr Gly Gly Asn Asn Gly Phe Asp His Val Trp Gln Ala Ala Asp Gly 210 215 220

Ser Val Val Leu Ile Val Glu Ser Lys Gln Ile Arg Asn Gly Thr Val 225 230 235 240

Gln Leu Asn Pro Asn Gly Ala Gly Gly Tyr Thr Gln Met Ser Glu Asp 245 250 255

Trp Ile Arg Gln Val Leu Asp Gln Leu Pro Asp Gly Ser Pro Ala Lys 260 265 270

Ala Ala Val Phe Lys Ala Asn Lys Asn Gly Thr Leu Lys Thr Ala Ile 275 280 285

Ala Gly Val Asp Arg Gln Thr Gly Lys Ala Val Ile Leu Pro Val Lys 290 295 300

Val Pro Ser Lys Thr Asn Ile Arg Arg 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 45:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 311 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1. 311
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 45:

Met Gly His Asn Met Met Thr Thr Gln Lys Trp Tyr Glu His Ile Thr

1 5 10 15

Asn Val Ile Il Gly Asn Thr Ala Asn Phe Asn S r Gly Cys Leu Asp 20 25 30

| | | | | | | | | 103 | | | | | | | |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| S r | Ile | Asp 35 | Туг | Val | Asp | Glu | Arg 40 | Lys | Gly | Val | Pro | Leu 45 | Ala | Ala | Met |
| Gln | His 50 | Ile | Phe | Me t | Asp | Val 55 | Arg | Ala | Ala | Ala | Ser 60 | His | Ala | Tyr | Leu |
| Phe 65 | Glu | His | Asp | Leu | Lys 70 | Lys | Phe | Lys | Gln | Туг 75 | Ala | Туг | Val | Ala | Gly 80 |
| Lys | Leu | Gly | Val | Leu 85 | Leu | Ser | Val | Asn | Ser 90 | Thr | Asp | Pro | Glu | Pro 95 | Phe |
| Phe | Phe | Pro | Cys | Asp | Met | Leu | Asn | Ile 105 | Gln | Asn | Pro | Met | Phe 110 | Leu | Met |
| Ləu | Met | Ser 115 | Asp | Ser | Pro | Gln | Leu 120 | Arg | Glu | Phe | Leu | Val 125 | Arg | Asn | Ile |
| Asp | Asn 130 | Ile | Ala | Asn | Asp | Thr 135 | Glu | Ala | Phe | Ile | Asn 140 | Arg | туг | Asp | Leu |
| Asn 145 | Arg | His | Met | Ile | Tyr 150 | Asn | Thr | Leu | Leu | Met 155 | Val | Glu | Gly | Lys | Gln 160 |
| Leu | Asp | Arg | Leu | Lys 165 | Gln | Arg | Ser | Glu | Lys 170 | Val | Leu | Ala | His | Pro 175 | Thr |
| Pro | Ser | Lys | Trp 180 | Leu | Gln | Lys | Arg | Leu 185 | Туг | Asp | Tyr | Arg | Phe 190 | Phe | Leu |
| Ala | Phe | Ala 195 | Glu | Sln | ЖSР | | Glu 200 | | Met | Lys | Ala | Ala 205 | Leu | Glu | Prc |
| Leu | Phe 210 | Asp | Lys | Lys | Thr | Ala 215 | Arg | Met | Ala | Ala | Lys 220 | Glu | Thr | Leu | Ser |
| Tyr 225 | Phe | Asp | Phe | Туг | Leu 230 | Gln | Pro | Gln | Ile | Val 235 | Thr | Tyr | Ala | Lys | 11e 240 |
| Ala | Ser | Met | His | Gly 245 | Phe | Asp | Leu | Gly | 11e 250 | Asp | Gln | Glu | Ile | Ser 255 | Pro |
| Arg | Asp | L u | Il 260 | Val | Tyr | Asp | Pro | Leu 265 | Pro | Ala | Asp | Glu | Tyr 270 | Gln | Asp |

104

Ile Phe Asp Ph M t Lys Gln Tyr Asp Leu Ser Tyr Pro Tyr Glu Tyr 275 280 285

Leu Gln Asp Trp Ile Asp Tyr Tyr Thr Phe Lys Thr Asp Lys Leu Val 290 295 300

Phe Gly Asn Ala Lys Arg Glu 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 21 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46:

GCCACCGGTA CGGAAACTGA A

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 30 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON

105

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47:

CCTGAATTCA TGTCTATTCC ATTTTGAAGA

30

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 48:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 31 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 48:

CCGAGATCTT TAACCCTTTG GGCTTAAGCG A

31

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 49:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 29 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 49:

GGGAGATCTC CCGCTCGTGT TGTGCATTA

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:

 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 28 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 50:

AAGAGATCTG CAGCCAAGGC TCTCGAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 26 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:

GGGAGATCTC AGGCTGCCGC CGTTGA

26

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 28 pair s d bas s
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simpl
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52:

GGGAGATCTC ACCCCAAGAA CGCCAAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 31 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 53:

GGGAGATCTG AACGTATAGT AATCTATCCA A

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 54:
- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéair

108

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 54:

AGTGGCTCCT AG

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 24 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:

AGCACTCTCC AGCCTCTCAC CGAG

24

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 56:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUZUR: 12 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 56:

AGTGGCTCTT AA 12

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 57: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 10 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 57: AGTGGCTGGC 10 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYFOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:58: AGCACTCTCC AGCCTCTCAC CGAC 24 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

| (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique) | |
|--|----|
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 59: | |
| GTACTTGCCT AG | 12 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 60: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60: | |
| ACCGACGTCG ACTATCCATG AACG | 24 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61: | |
| GTACTTGCTT AA | 12 |

| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 62: | |
|--|----|
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 10 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 62: | |
| STACTTGGGC | 10 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63: | |
| ACCGACGTCG ACTATCCATG AACC | 24 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64 | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |

(D) CONFIGURATION: linéaire

112

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:

AATTCTCCCT CG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 65
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 24 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65: AGGCAACTGT GCTATCCGAG GGAG
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 66:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 140 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 66:

GATCAACITT TCCCTGTTTG TCCCATTACC GGTTTGAATG AACCGATTGC GCGCCGCGC

| 113 | |
|---|-----|
| TGTTGTTGGA CATTACCTGC GATTCAGACG GTACGATTGA CCACTACATC GAGGAGAACG | 120 |
| GCAATCAGGG TACAATGCTA | 140 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 67: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 192 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 67: | |
| GATCCGCGTA CITGGTTTTT CATATTTTGC ATAGTCTTGT CGGTCGGGCA TCTTCCCCGA | 60 |
| CATCATCTAA ATTIGTCTTT ATTGGTTTTT ACGCCACTCA TTGCGGATAA ACAATATTCC | 120 |
| GCCTTGCCGT CGCGAATGTT CAAGCTAGCC TGCATCACCG TAATCAGGTT GCCCGTTACC | 180 |
| GAGCCTTCGA GA | 192 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 68: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 188 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (XI) DESCRIPTION DE LA SECHENCE: SEC ID NO: 68: | |

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

60

GATCCGGCTG CCCGACGCGC GCAAAATTGC CGCCGAGGAA AGCGCGCACA ACCACGACGG

PCT/FR97/01295

| 114 | |
|---|-----|
| CAAAACCAGC GTATGGCAAT ACAAACATCT CGTGTTCGGT ACGGCAGGCA TTTTCTGCTA | 120 |
| TGTCGGCGCG GAGGTGTCTA TCGGTTCGTT GATGGTCAAC GTATTGGGTT ATCTGAAAGG | 190 |
| GCTGGATC | 183 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 69: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 304 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 69: | |
| GATCCCCCAC TITACCTCGG GCAGATTTTG CGCGTTCATT ACAATAGCGT ATTTATGCGT | 60 |
| TTGCGTTTGC GCTTGCCGCT GCCCCCCCC CGCCGGTATG GGAAAACATC AATATGGCGG | 120 |
| TATAAAGCGC GGTATGGCGG AAAACCTGCC GTTTCCAAGT TTTATTCATC TTTTATTCCT | 180 |
| TGAGTTTGCC TTCACGGGAC GGGGCGCGC GCGGAACGCG GGGTTCGGTA AACCGCCCGA | 240 |
| TTCCGCGCCC GCCGAATIGC TGATTGAAAA GCTTACTTCC CCATTTTAAC TTTGCACACT | 300 |
| GATC | 304 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 243 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(D) CONFIGURATION: linéaire

WO 98/02547

115

| (iii) H | YPOTHETI | CUE: | ИОИ |
|---------|----------|------|-----|
|---------|----------|------|-----|

- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 70:

| GATCAGACCC ATTITCAGCG CACCG | TAAGC GCGGATTITC | TCGAATTTTT | CCAAAGCTGC | 60 |
|-----------------------------|------------------|------------|------------|-----|
| GGCATCGTTG TTGATGTCGT CTTGC | AACTC TTTGCCCGTG | TAGCCCAAGT | CGGCGGCATT | 120 |
| CAGGAAAACG GTCGGAATGC CCGCG | TTGAT GAGCGTGGCT | TTCAAACGGC | CTATATTCGG | 180 |
| CACATCAATT TCATCGACCA AATTG | CCGGT TGGGAACATA | CTGCCTTCGC | CGTCGGCTGG | 240 |
| ATC | | | | 243 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 71
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 236 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:

CGGCGCGTAGTccgccGcgACAGCGTTACCATAAGCGGGACAGACTACACCCCTTTATCT
AACCCGCAAAGTTTGGATACGGAATTAAAATGGTTGCTTCAAGAAGCTCCCGAAATAG
AAAATCCTTTCGACCGCGCGCTTTATCTCCATAATAATTTGGCGTATCTTCAATATTTT
AAAGATTGCAATAAACGTACTGCCAGAAACTGCATGACCTTGTCGCTGATGCGCTCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 280 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

116

| (1i) | T/PE | DE | MOLECULE: | AEN | (denomidae) |
|------|------|----|-----------|------|---------------|
| / | | | 1.0220022 | ADI. | (gonomitque) |

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 72:

| 60 | GCAGTGATAT | GGGGCTGAAG | TGGCGAAGAC | AGCCGTCTGA | CAAGAAAGTC | CGGTCAATCA |
|-----|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| 120 | AATATCCTGC | AATTGCGCCG | AAGTCGGCAA | TTCAAAGGAG | ATACCGCTCG | GGCGGCAA |
| 180 | GCCGAGTTCA | AACGGACGTT | AGAAATGGGT | AAGCCGAATG | CCATGCAGAA | GACGCTGTTT |
| 240 | GGGGAAATCG | TTTGTTTAAC | CGATTATGGA | TACCTTTCTC | AGAAAAGATA | ATGTAGGCGG |
| 280 | | | TCGATTTGGC | CGCCCGACTT | TATTCAGACC | TCAGTTACCG |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 73:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:

CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA 60

ACTCCTTACC GAAGTCTTCT ATACCCAGGC TCAATAGCCG CTCAAGGAGA GAGCTATCAT 120

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire



| 117 | |
|--|-----|
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 74: | |
| CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA | 60 |
| ACTOCTTACO GAAGTOTTOT ATACCOAGGO TOAATAGOOG CTCAAGGAGA GAGCTATOAT | 120 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 75: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 152 paires de bases (3) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75: | |
| CGGTGTTTT CTTAACAATT CGCCGACTTC ATGGCGATAT TTAAGTGACA GTTGCTCCGC | 60 |
| CCACGCAGTT GCGCCGAACT CAGCACCACG ACATTATACT GATTATGCAC ATCGGCAAGA | 120 |
| TCAAACTGAC CTATCGTAGT ATCGCAGACT GT | 152 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 76 | |

(2)

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 381 paires de bases
 - (3) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

PCT/FR97/01295

118

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 76:

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 77
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 269 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 77:

| CGGAGCATAA | AATCGTTATT | AAAGATAATG | GTATAGGAAC | GAGCTTCGAT | GAAATCAATG | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| ATTTTTATTT | GAGAATCGGT | CGGAACAGAA | GGGAAGAAAA | ACAAGCCTCC | CCGTGCGGAA | 120 |
| GAATTCCAAC | GGGTAAAAAA | GGCCTTGGTA | AATTGGCATT | ATTCGGGCTT | GGCAACAAAA | 180 |
| TTGAAATTTC | TACTATCCAG | GGAAACGAAA | GGGTTACTTT | TACTTTGGAT | TATGCAGAGA | 240 |
| TTCGAAGAAG | CAAGGGTATT | TATCAACCG | | | | 269 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 78
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 203 paires de bases
 - (B) TYPE: nuclé tid

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 78:

CGGATGAAAACGGCATACGCgcCAAAGTATTTACGAACATCAaAGGCTTGAAGATACCG CACACCTACATAGAAACGGACGCGAAAAAGCTGCCGAAATCGACAGATGAGCAGCTTT CGGCGCATGATATGTACGAATGGATAAAGAAGCCCGAAAATATCGGGTCTATTGTCAT TGTAGATGAAGCTCAAGACGTATGGCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 79:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 229 paires de bases
 - (B) TYPE: nucleotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 79

CGGTTTCAGG TTGTCGCGAA GGCTCGGTAA CGGGCAACCT GATTACGGGT GATGCAGGCA 60

GCTTGAACAT TCGCGACGGC AAGGCGGAAT ATGTTTATCC GCAATGAGTG GCGTAAAAAC 120

CAATAAAAGAC AAATTTAGAT GATGTCGGGG AAGATGCCCG ACCGACAAGA CTATGCAAAA 180

TATGAAAAAC CAAGTACGCG GATCAGGCAT GGATGCACGA TCCAATCCG 229

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 80:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 207 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide

| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
|---|-----|
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 80: | |
| CGGGTCGCTT TATTTTGTGC AGGCATTATT TITCATTTTT GGCTTGACAG TITGGAAATA | 60 |
| TTGTGTATCG GGGGGGGTA TTTGCTGACG TAAAAAACTA TAAACGCCGC GCAAAATATG | 120 |
| GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG ATGGATAAAA TCGCCAGCGA | 180 |
| TAAAGAATTT GCGAGAACCT GATGCCG | 207 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 81 | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 224 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 81: | |
| CGGCAACGAT TTGAGCTATC GCGGTTACGA CATTCTGGAT TTGGCACAAA AATGCGAGTT | 60 |
| TGAAGAAGTC GCCCACCTGC TGATTCACGG CCATCTGCCC AACAAATTCG AGCTGGCCGC | 120 |
| TTATAAAACC AAGCTCAAAT CCATGCGCGG CCTGCCTATC CGTGTGATTA AAGTTTTGGA | 180 |
| AAGCCTGCCT GCACATACCC ATCCGATGGA CGTAATGCGT ACCG | 224 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 82: | |

| 121 | |
|---|-----|
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 212 paires de bases | |
| (3) TYPE: nucléotide | |
| (C) NCMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: lineaire | |
| (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 82: | |
| CGGGAACAGC CATTGCCCAC GCCCACGCCC CCCAAGAAAG ACGGAAACTA CTGCCTAAAT | 60 |
| TTTCGGCAAT CAAGTTGACG ATTAAAGGGT TGGGGGCAGT TGCAGTAATA AACATAGCCG | 120 |
| ACGAAATGGG ATTGGAATGA TAGTTGACCA AAGCCAAATA TTTACCCATC TTGCCTTCTG | 130 |
| TGCCTTTTGC GGGATTGGAG CCGTAACTGC CG | 212 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 83 | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 353 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 83 | |
| CGGGAATTCT GAGCAGAATG AAAGAAAGCA GGCTTGATAA TTTCATAAAG TTATTGGAAG | 60 |
| AAAAAGGATT TACCGTCCAT TTCGGTATTC ACAATACGGC TGATTACGGA ATTCCCCAAA | 120 |
| GCCGTAAAAG ATTTACGTTA ATTGCAAACA GAATAACCAA AGAAAAGCTG GAACCAGTCA | 180 |

240

AGTATTCGGG CAAACGGCTT ACGGTAGCCG ATGTTTTGGG AATGGAAATG GCTTTCCCAA

| 122 | |
|---|-----|
| CATTATTGCA GGACACCAAG ACGAAACGGA TTTTATGCAT AGCTGTGCGG GAATTATCTG | 300 |
| ATATCACTEG AACGATTGGC TTGATACCTA AAAACGGAGG AACCGTTGGC TIT | 353 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 84: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 308 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 84: | |
| AATTCCGTAT CCAAACTITG CGGGTTAGAT AAAGGGGTGT AGTCTGTCCC GCTTATGGTA | 60 |
| ACGCTGTCGC GGCGGACTAC GCCCGGAGCC TTTTTCCAGT AAGTTTTCGG AAATCAGGCT | 120 |
| GTGGGTGGTT TTTAAGAAAT CCAACCAGTC AAACGGCTCG GGGCTGTCCA AACCGGACAC | 180 |
| AGGTGCCGGT AACTTTCCCT CAGGTTGATT AACATTACGG CATCCGAATA TAACTTCCCG | 240 |
| CCTGCGGTTT GCCCGAGTTT AAGCAATGCC TGCGTATCGT ATTGATTATA AAGTGTTTCC | 300 |
| TTCCAATT | 30à |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 85: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 104 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (Actiont day) | |

(iii) HYPOTHETIQUE: NON



PCT/FR97/01295

104

6.0

89

60







| (iv) | ANTI-SENS: | NON | |
|------|------------|-----|--|

| (xi) | DESCRIPTION | DE LA | SECUENCE : | くこし | ID NO: | 85 |
|------|-------------|-------|------------|-----|--------|----|

AATTCGTGTG CCGCGTCGAC AAACCGCTGA CGTAGCGGAT GTCTCATGCC ACGTTTCAAA GCAGGTTGAT GGCGGTTAGC AACCCTCTGA TTTCACTGGG ATAT

123

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 86:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 89 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 86:

AACCACTTGT TTCGGAAATC CGTATCATG

AATTGCGTAG AGTGGGCTTC AGCCACGTTT TTTCTTTTTC GGTCGTTGAT TGGTGGGCTG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 87:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 273 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 87:

AATTTCCACC TATGCCCTAC GCAGCGATTA TCCGTGGTTT ACCCAAAGGG TGATTATGGC

124

| AAAAGCGCGG | GGTTGAGCGA | CCGCCTTTTG | TTGCCGGCGT | TCAAACGGGT | TTTGATAGGA | 120 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| AATGCAGGCA | CGAAGCCTCG | GCTGATTGTG | ATGCACCTGA | TGGGTTCGCA | CAGTGATTTT | 180 |
| TGCACACGTT | TGGATAAGGA | TGCGCGGCGG | TTTCAGTATC | AAACTGAAAA | AATATCCTGC | 240 |
| TATGTTTCCA | TCAATCGCGC | AAACCGATAA | ATT | | | 273 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 88:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 270 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 88:

AAATCATTG CACGGGGAGG CTTGTTTTTC TTCCCTTCTG TTCCGACCGA TTCTCAAATA 60

AAAATCATTG ATTTCATCGA AGTTCATTCC TATACCATTA TCTTTAATAA CGATTTTATG 120

CTCCGGTTTA TCGAATAACC TAACTTCCAC TTCCGTAGCA CATGCATCGT AGGCATTCGC 180

TATCAACTCG GCAATCGCAG GAACAGTGTG CGAATACAAT CTTTACACCC AAATGTTCGA 240

TTACGGTTGG CTCGAAACTC AATTTCAATT 270

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 89:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 267 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

| 125 | |
|--|-----|
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 89: | |
| AATTATGAAC ACACGCATCA TCGTTTCGGC TGCGTTCGTT GCGTTGGCAT TAGCAGGTTG | 60 |
| CGGCTCAATC AATAATGTAA CCGTTTCCGA CCAGAAACTT CAGGAACGTG CCGCGTTTGC | 120 |
| CTTGGGCGTC ACCAATGCCG TAAAAATCAG CAACCGCAGC AATGAAGGCA TACGCATCAA | 180 |
| CTTTACCGCA ACTGTGGGTA AGCGCGTGAC CAATGCTATG TTACCAGTGT AATCAGCACA | 240 |
| ATCGGCGTTA CCACTTCCGA TGCAATT | 267 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 90: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 234 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 90: | |
| AATTITATT TGGTTCGTAG TCATTTTGTG CAACTGAACG ATATTCGTTT TCATCATTGC | 60 |
| TAACGTCTAG TGCCCATTGT GGCCCGTAAT AAGAGATTTC GTCTCCTTTT ACATGTTTGA | 120 |
| CGCTGACGGC ATACTGGGGA TCGATGACGG ATAATGTACG TCTGTTGACA TCTGCAACGC | 180 |
| TAAATCAATC ATCGGTATTG GATAATGCGT TGCCGATGTT TTGACTTGTA TGTT | 234 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 91: | |

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 295 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotid

PCT/FR97/01295 WO 98/02547

| 120 | |
|---|-----|
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: lin aire | |
| | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 91: | |
| | |
| AATTCGGCCG GCTGTGTCAA ATAATGCGTT ACTTTGGCCG GGTCTTGTTC TTTGTAAGTG | 60 |
| CTCCTCTTTT TTTCCCCCTT LTCCCCLTCT CTTTCLCTCC LTLCCLLLTC CTCCCTCC | 120 |
| GTGGTCTTT TITGCGCGTT ATCCCCATCT GTTTGAGTGC ATAGCAAATG GTGGCTGCCG | 120 |
| TACAATCAAA TGTTTGGCGT TCATGCAGAT AGGCATCATG GTGTTGCCCA ATATATTGAG | 180 |
| THENRICHM TOTTIOGGT TERTOGGT ADDICTIONS STOTIONS | 100 |
| CCGGTTTTTG CCTATCCGAT TTGACGGCAT TTAGACCGGT AACTTGATGT TTTAAGCTGC | 240 |
| | |
| CTGTTTGTTT AAAGGCGAAT CCACAAGTAA AGCGTGTTTC TTGACAGGTT AAACG | 295 |
| | |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 92: | |
| | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 259 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) LUDOTUETTOUE, NON | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (14) ANTI-SENS. NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 92: | |
| (, | |
| AATTGTGTAT ATCAAGTAGG ATGGGCATTT ATGCCTGACC TACAAAACCA AAAACAACCT | 60 |
| | |
| ACCACCCTTA ATCAACTCCA CAAACCCTCT TCAGACAACC TCGTTTTTTG AAAAACAATC | 120 |
| | |
| TGTAAACAGA TAACTGCTGA AGAATACCGT TGCCGAGCCC CAAAACCCGT ACTGCAACTT | 180 |

240

TTATTGTGAA CTTCCCATTA TGAGAAAATC CCTTTTCGTC CTCTTTCTGT ATTCGTCCCT

| 1 | 7 | 7 |
|---|---|---|
| 1 | ۷ | 1 |

| | 127 |
|-------------------------------------|-----|
| ACTTACTGEC AGCGAAATT | 259 |
| | |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: | 93: |

- - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 379 paires de bases
 - (3) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 93:

| AATTGCACCA CGCGATGATG GGTACGCCTC TGTTGCCATT GCGACCGCCG CCGCCGTGCC | 60 |
|---|-----|
| CGGTACGCTG GTCAACCTTG CCGCGGCGGA ACGGGTAAAG AAGTGCGCTT CGGGCATCCT | 120 |
| TCCGGTACAT TGCGCGTCGG TGCAGCGCCG AATGTCAGGA CGGACAATGG ACGGCCACCA | 180 |
| AAGCGGTTAT GAGCCGCAGC GCACGCGTGA TGATGGAAGG TTGGGTCAGG GTGCCGGAAG | 240 |
| ATTGTTTTTA AATTGGACGG CGAACCGGTC TATTCGTATT GGCGTTATAC CGCCGCAAAG | 300 |
| GCAGACCTTG AAACTGGTGC GTGCCGTGCA GGGCATGTAC GGCTATGTGT GCGTGGCGGG | 360 |
| CGGATTTGAT GTGCGGAAT | 379 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 94:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 308 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON

128

| AATTTGTTGG | GCAGATGGCC | GTGAATCAGC | AGGTGGGCGA | CTTCTTCAAA | CTCGCATTTT | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| TGTGCCAAAT | CCAGAATGTC | GTAACCGCGA | TACGTCAAAT | CGTTGCCGGT | ACGCAACGGT | 120 |
| ACACAAAGCG | GTATTACCGG | CCGCAACGCC | AGAAAGCGCA | ACGGATTTT | AGGTTTGAGG | 180 |
| GTCGGGGTTT | GAGTAGTTTC | AGTCATGGTA | TTTCTCCTTT | GTGTTTTAT | GGGTTTCGGG | 240 |
| TTTTCAGACG | ACCGATGCGG | ATTTGTTGAA | AGGCAGTCTG | AAAGCGGTAA | ATCATTTTTG | 300 |
| AAACAATT | | | | | | 308 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 95:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 286 paires de bases

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 94:

- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 95:

| AATTCGGAGG | AGCASTACCS | CCAAGCGTTG | CTCGCCTATT | CCGGCGGTGA | TAAAACAGAC | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| GAGGGTATCC | GCCTGATGCA | ACAGAGCGAT | TACGGCAACT | TGTCCTACCA | CATCCGTAAT | 120 |
| AAAAACATGC | TTTTCATTTT | TTCGGCAAGC | AATGACGCAC | AAGCTCAGCC | CAACACAACT | 180 |
| GACCCTATTG | CCATTITATG | AAAAAGACGC | TCAAAAAGGC | ATTATCACAG | TTGCAGGCGT | 240 |
| AGACCGCAGT | GGAGAAAGT | TCAATGGCTC | CAACCATTGC | GGAATT | | 286 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 96:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 238 pair s de bases

129

| (B) | TYPE | nuc | léot | ide |
|-----|------|-----|------|-----|
|-----|------|-----|------|-----|

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéair

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 96:

AATTTGGATA CGTTGGAAAA GGGATATTTG ATTGGGAATG GGATGAAGAT AAGCGTAGAT 60

GAGTTGGGGA AAAAAGTGTT AGAACATATC GGTAAGAATG AACCGTTATT GTTGAAAAAAT 120

CTACTGGTTA ACTTCAATCA GGGAAAACAT GAAGAAGTTA GGAAGTTGAT TTATCAGTTG 180

ATAGAGTTAG ATTTTCTGGA ACTTTTGTGA GGGATTCTAT GAAAAACTGG AAGCAATT 238

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 97:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 322 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 97:

AATTCGGCAC GCAGGTTTC TAAAAAAAGG CCGTTGATGA CTTTGTCGAT ATTGGCGGCT 60

TCGGTGTAGT GCGCGCCCCC TTCGGCCGCT CTTGCGCGTC CATGACGGAT TGGAAGAGCG 120

TGCCGAAGAT TTCTGGACTG ATGTTGCGCC AGTCGAAATT GCCGACACGG GAGGAATACC 180

TGCCAACAAG AGTGCAGGCA GCGTAATCAA ACCACCCCCA CCCGCAATCG CATCGATAAA 240

TCCGGCAATC ATCGCAACCA AACCCAAAGC GAGTATTATG TATAAATCTT CCATGTTTCT 300



322

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 98:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 316 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 98

AATTTGTCGG CAATCTTCCC GGGTCGCTTT ATTTTGTGCA GGCATTATTT TTCATTTTTG 60

GCTTGACAGT TTGGAGATAT TGTGTATCGG GGGGGGGTAT TTGCTGACGT AAAAAAACTAT 120

AAACGCCGCA GCAAAATATG GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG 180

ATGGATAAAA TCGCCAGCGA TAAAGATTTG CGAGAACCTG ATGCCGGCCT GTTGTTGAAT 240

ATTTTCGACC TGTAATTACG ATTTGGCTTC CGCGCCGGCA CAATATGCCG CCAAGCGGCG 300

CCCACATTTT GGAAGC 316

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 99:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 217 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON





PCT/FR97/01295

131

| (xi) | DESCRIPTION | DE | LA | SEQUENCE: | SEQ | ID NO: | 99: |
|------|-------------|----|----|-----------|-----|--------|-----|
|------|-------------|----|----|-----------|-----|--------|-----|

WO 98/02547

| AATTCGGACA | GTATGAATAC | AGCGGATTAA | TACAAGGTAA | GTTCATTACA | ACGGAAAAAC | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| CTTTAAAGAA | TAATATGAAA | GGTATTACCT | TGTTTGCCAA | CGGGAATGGT | AAATATGCCC | 120 |
| GAGTTTTTCA | CTGAATAGCG | AATCCAGCCA | TTTCTATTCA | TATTTGACTG | GATGGCTGAA | 130 |
| TGTGGACTIT | ATAGATAATG | ACGATGAAGA | TTTAATT | | | 217 |

15

20

25

30

35

REVENDICATIONS

1/ ADN caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis (désignée ci-après par Nm), mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae (désignée ci-après par Ng), soit chez Neisseria Pactamica (désignée ci-après par Nl) à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité.

2/ ADN selon la revendication 1, caractérisés en ce qu'ils sont présents chez Nm, mais absents chez Ng.

3/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

4/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre pilQ et $\lambda740$, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

5/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

6/ ADN selon la revendication 3, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le

15

20

25

30



133

chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

7/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour, tout ou partie, à SEQ ID n° 1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

8/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 ou de séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44, SEQ ID N°45 et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

9/ ADN selon la revendication 5, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

10/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

- 11/ ADN selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'ils sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez Nl.
- 12/ ADN selon la revendication 11, caractérisé en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre arg J et reg F, ou région 4 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 13/ ADN selon la revendication 11, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre le marqueur lambda 375 à pen A, ou région 5 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
 - 14/ ADN selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il code pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique.
- 20 15/ ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisés en ce que tout ou partie de leur séquence correspond à une région conservée au sein de l'espèce Nm.
- 16/ ADN selon l'une quelconque des 25 revendications l à 15, caractérisé en ce qu'il est inséré dans un vecteur de transfert ou d'expression tel que cosmide, plasmide ou bactériophage.
 - 17/ Cellule hôte, plus particulièrement cellule bactérienne ou cellule de Nm, transformée par l'insertion d'au moins un ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.
 - 18/Cellule comportant des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm, plus particulièrement cellule bactérienne, ou cellule de Nm, dont le chromosome est délété d'au moins un ADN selon

30

l'une quelconque des revendications 1 à 15, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité.

19/ ARN, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.

20/ Acides nucléiques anti-sens, caractérisés en ce que leur séquence correspond à l'anti-sens d'au moins une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications l à 15 ou 19, ou d'un fragment d'une telle séquence, et qu'ils portent, le cas échéant, au moins une substitution chimique telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

- 21/ Polypeptides, caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans l'une quelconque des revendications l à 15 ou 19, ou tel que déduit des séquences de ces acides nucléiques, avec, le cas échéant, des modifications par rapport aux séquences codées ou déduites dès lors que ces modifications n'altèrent pas les propriétés biochimiques telles qu'observées chez le polypeptide natif.
- 22/ Peptides selon la revendication 21, 25 caractérisés en ce qu'il s'agit de peptides exportés audelà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de peptides correspondant à tout ou partie de ceux codés par un ADN selon la revendication 14.
- 23/ Anticorps, caractérisés en ce qu'il s'agit d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux dirigés contre au moins un épitope d'un peptide selon la revendication 20 ou 21, ou de fragments de ces anticorps, plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2, ou encore d'anti-anticorps capables de reconnaîtr, selon une

10

15

10

15

25

30

réaction de type antigène-anticorps, lesdits anticorps ou leurs fragments.

24/ Procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis-spécifiques, comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération d'hybridation-amplification soustractive, et
- la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.
- 25/ Procédé selon la revendication 24, caractérisés en ce que pour obtenir une banque Nm spécifique par rapport à Ng
- on mélange deux populations d'ADN provenant respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, ou souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria gonorrhoeae, ou souche de soustraction, les séquences d'ADN de ces souches étant telles qu'obtenues par
- 20 . cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique de la souche de soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue, et
 - . clivage de l'ADN chromosomique de la souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à 1kb environ, et que pour obtenir une banque d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl, on constitue trois banques différentes, dont deux par digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MBoI la troisième, digestion de 1'ADN Tsp5091. et par chromosomique de Nm avec MspI, on opère deux séries de on récupère les ADN présentant soustraction et spécificité recherchée.

10

15

20

25





137

- 26/ Banques de clones d'ADN telles qu'obtenues par mise en oeuvre du procédé selon la revendication 24 ou 25.
- 27/ Application du procédé selon la revendication 24 pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce de cellule, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement, et exprimant des pouvoirs pathogènes différents, en particulier de banques d'ADN spécifiques de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia.
 - 28/ Méthode de diagnostic d'une infection méningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
 - mise en contact d'un échantillon biologique à analyser, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un nucléique tel que défini dans l'une revendications 1 à 15, ou 19, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique, ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ouun fragment d'anticorps, tel que défini dans la revendication 23, des conditions permettant respectivement hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
 - révélation du produit de réaction éventuellement formé.
- 29/ Méthode de diagnostic d'une réaction 30 immunitaire spécifique de l'infection méningococcique, caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
 - mise en contact d'un échantillon biologique à analyser avec au moins un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 21 ou 22 ou d'un anti-anticorps selon la revendication 23, ou d'un fragment de

celui-ci, ces produits étant, le cas échéant, marqués dans des conditions permettant la réalisation d'une réaction de type antigène-anticorps, et

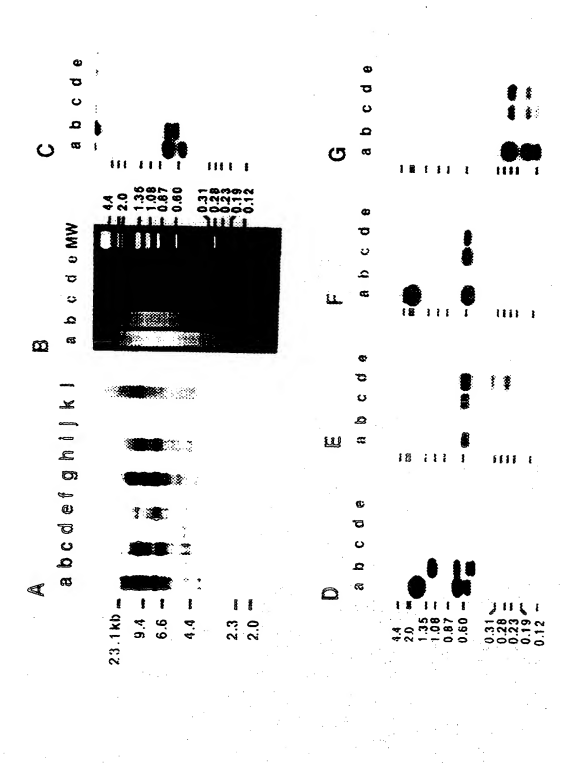
- révélation du produit de réaction 5 éventuellement formé.
 - 30/ Kits pour la mise en oeuvre d'une méthode selon l'une quelconque des revendications 28 ou 29, caractérisés en ce qu'ils comportent :
- au moins un réactif tel que défini dans la revendication 28 ou 29, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou peptide,
 - les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.
 - 31/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis, caractérisée en ce qu'elle comprend, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace:
 - de peptide selon la revendication 21 ou 22,
- 25 ou

30

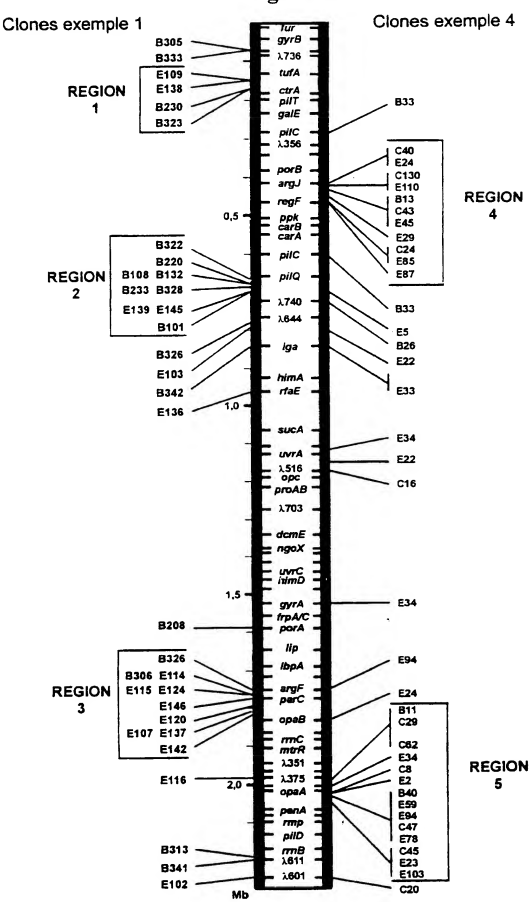
35

15

- d'anticorps ou de fragment d'anti-anticorps selon la revendication 23,
- ce matériel étant éventuellement conjugué, afin de renforcer son immunogénicité, à une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.
- 32/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme







FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

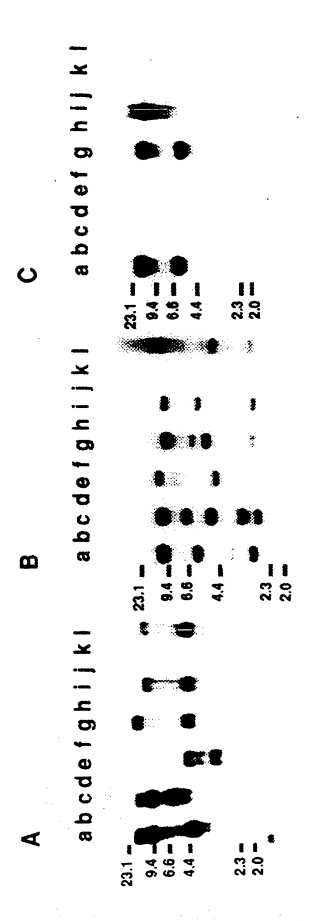
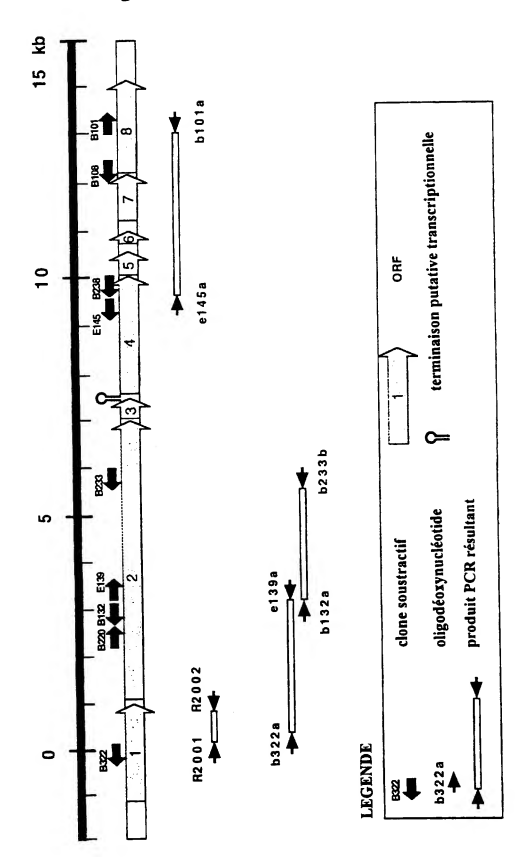
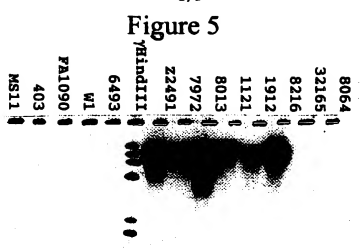


Figure 4





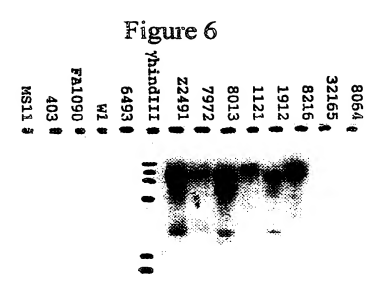


Figure 7

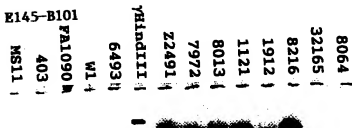




Figure 8A

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm Nl Nm Nl Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm

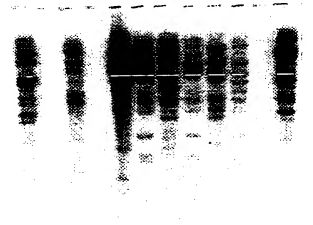


7/9 Figure 8B

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm Ni Nm Ni Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm

Figure 8C

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm Nl Nm Nl Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm



६ कक्षा विकास समित्र । अस्ति स्थापना १ वर्षः ।



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)



(51) Classification internationale des brevets 6 : C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K 39/095, C12Q 1/68, G01N 33/53

(11) Numéro de publication internationale: A3

WO 98/02547

(43) Date de publication internationale: 22 janvier 1998 (22.01.98)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR97/01295

(22) Date de dépôt international:

11 juillet 1997 (11.07.97)

(30) Données relatives à la priorité:

96/08768

12 juillet 1996 (12.07.96)

Berlin (DE).

MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997

(74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH,

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hofgartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE BEECHAM [GB/GB]; New Horizons Court, Brentford TW8 9EP (GB).

FR

Publiée

(72) Inventeurs: et

renteurs/Déposants (US seulement): NASSIF, Xavier [FR/FR]; 30, rue Labrouste, F-75015 Paris (FR). TINS-(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): LEY, Colin [FR/FR]; 156, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]; Neuenburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS, Carla [BE/BE]; Rue des Acacias 30, B-4000 Liège (BE).

HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Avec rapport de recherche internationale.

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 9 avril 1998 (09.04.98)

(54) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA, METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS, LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

(57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria gonorrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis f the polysaccharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infections and meningitis.

(57) Abrégé

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité. L'invention vise également les polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| AL AM AT AU AZ BA BB BE BF BG BJ BR CA CF CG CH CI CM CN | Albanic Arménie Autriche Australie Azerbaldjan Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine | ES FI FR GA GB GC GN GR HU IE IL IS IT JP KE KG KP | Espagne Finlande Prance Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana Guinée Grèce Hongrie Irlande Israël Islande Italie Japon Kenya Kirghizistan République populaire démocratique de Corée République de Corée Kazakstan | LS LT LU LV MC MD MG MK ML MN MR MN NE NL NO NZ PL PT RO | Lesotho Lituanie Luxembourg Lettonie Monsco République de Moldova Madagascar Ex-République yougoslave de Macédoine Mali Mongolie Mauritanie Malawi Mexique Niger Paya-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie | SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US VN YU ZW | Slovénie Slovaquie Sénégal Swaziland Tchad Togo Tadjikistan Turkunénistan Turquie Trinité-et-Tobago Ukraine Ouganda Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam Yougoslavie Zimbabwe |
|--|--|--|--|--|--|--|---|
| CU CZ DE DK EE | Cuba République tchèque Allemagne Danemark Estonie | KZ LC LI LK LR | Kazakstan Sainte-Lucie Liechtenstein Sri Lanka Libéria | RU SD SE SG | Pédération de Russie Soudan Suède Singapour | | |



and Application No PCT/FR 97/01295

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 6 C12N15/31 C07K14/22 G01N33/53

C07K16/12 A61K39/095 C12Q1/68

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C07K C12Q

Documentation coarched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

| C. DUCUMENTS C | CHRIDEKED IO | RE HELEVANI |
|----------------|--------------|-------------|
| | | |

| Catogory ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relovant to daim No. |
|------------|--|----------------------|
| х | ZHOU J ET AL: "Sequence diversity within the argF, fbp and recA genes of natural isolates of Neisseria meningitidis: interspecies recombination within the argF gene." | 1,2, 14-22 |
| | MOL MICROBIOL, AUG 1992, 6 (15) P2135-46, ENGLAND, XP000645119 | |
| Y A | see the whole document | 23,28-32 11 |
| Y | WO 94 05703 A (GLOBAL TEK INC) 17 March 1994 | 23,28-32 |
| | see page 16 - page 26; table 3 | |
| | | |
| | -/ | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

| Further documents are listed in the continuation of box C. | Patent family mombors are listed in annox. |
|---|--|
| *Special estagarios el citad documents: *A* decument defining the general state of the art which is not considered to be all particular relevance. *E* earlier decument but published on or after the international filing date. *L* document which may three doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or either epocial reason (as operation). *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed. | "T" later desument published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but eited to understand the principle or theory underlying the invention of the particular relevance; the claimed invention cannot be considered nevel or cannot be considered to inverte an inventive step when the decument is taken alone." "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to inverte a inventive step when the document in combined with one or more other such documents in combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person ckilled in the art. "&" document member of the came patent family |
| 29 January 1998 | Dato of mailing of the international search report 2 7. 02. 96 |
| Name and mailing addross of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijowijk Tol. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Authorizod officer Gurdjian, D |

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

6

inter nai Application No PCT/FR 97/01295

| | tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|-----------|---|----------------------------|
| ategory ° | CRAWN OF COORDINATION AND THE COORDINATION OF | 21 22 |
| | DEVI SJ ET AL: "Antibodies to poly[(28)-alpha-N-acetylneuraminic acid] and poly[(29)-alpha-N-acetylneuraminic acid] are elicited by immunization of mice with Escherichia coli K92 conjugates: potential vaccines for groups B and C meningococci and E. coli K1." PROC NATL ACAD SCI U S A, AUG 15 1991, 88 (16) P7175-9, UNITED STATES, XP002044636 | 31,32 |
| f | WOLFF K ET AL: "Identification and characterization of specific sequences encoding pathogenicity associated proteins in the genome of commensal Neisseria species." FEMS MICROBIOL LETT, JAN 15 1995, 125 (2-3) P255-63, NETHERLANDS, XP002044637 see abstract; figure 1; table 1 | 1-3,11, 14-23, 28-32 |
| A | PETERING H ET AL: "Genes associated with meningococcal capsule complex are also found in Neisseria gonorrhoeae." J BACTERIOL, JUN 1996, 178 (11) P3342-5, UNITED STATES, XP002044638 see abstract; figures 4,5,7 | 1,2 |
| A | FROSCH M ET AL: "Evidence for a common molecular origin of the capsule gene loci in gram-negative bacteria expressing group II capsular polysaccharides." MOL MICROBIOL, MAY 1991, 5 (5) P1251-63, ENGLAND, XP000647762 see the whole document | 1-3,6, 14-22 |
| A | FROSCH M ET AL: "Phospholipid substitution of capsular polysaccharides and mechanisms of capsule formation in Neisseria meningitidis." MOL MICROBIOL, MAY 1993, 8 (3) P483-93, ENGLAND, XP000647767 see the whole document | 1-3,6, 14-22 |
| A | FROSCH M ET AL: "CONSERVED OUTER-MEMBRANE PROTEIN OF NEISSERIA-MENINGITIDIS INVOLVED IN CAPSULE EXPRESSION" INFECTION AND IMMUNITY, 1992, 60, 798-803, XP002044642 see the whole document | 23,28-32 |
| A | EP 0 452 596 A (INNOGENETICS NV) 23 October 1991 see example 1 | 1,2, 28-30 |





Inter inal Application No PCT/FR 97/01295

| 100-4- | Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
|----------|---|---------------------------|--|
| togory * | Citation of document, with indication, whore appropriate, of the relevant passages | Rolevant to claim No. | |
| | WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 June 1988 | 1,2, 28-30 | |
| | see example 21 | | |
| i. | EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18 October 1989 see page 17, paragraph 2 - page 24, line 55 | 1,2, 28-30 | |
| | STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE ANALYSIS" | 24,26,27 | |
| , | GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 see the whole document | 25 | |
| • | SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference analysis" | 25 | |
| | NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23 (20). 1995. 4127-4133., XP002052562 see abstract | | |
| 1 | LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 see abstract | 25 | |
| , | WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 December 1990 see page 55, line 36 - page 56, line 13 | 25 | |
| A | LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 see the whole document | 25-27 | |
| P,X | TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346 see the whole document | 1-3,6, 14-23, 28-32 | |

International application No.

PCT/FR 97/01295

| Box I | Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) |
|-----------|--|
| This inte | rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: |
| 1. | Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: |
| 2. | Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: |
| 3. | Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). |
| Box II | Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) |
| This In | ternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: |
| | SEE SUPPLEMENTARY SHEET |
| 1. | As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. |
| 2. | As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. |
| 3. | As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: |
| 4. | No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: |
| Rem | The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. |
| | No protest accompanied the payment of additional search fees. |

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)





International application No.

PCT/FR 97/01295

Claims: 2-10 and 1,14-23,28-32 partly

DNAs characterized in that they comprise one or more sequences such as those present in Neisseria meningitidis but absent from Neisseria gonnorheae, host cell, RNA, antisense nucleic acids, polypeptides, antibodies, diagnostic method, diagnostic kit and vaccinal composition thereof.

2. Claims: 11-13 and 1,14-23, 28-32 partly

DNAs characterized in that they comprise one or more sequences such as those present in neisseria meningitidis but absent from Neisseria lactamica, host cell, RNA, antisense nucleic acids, polypeptides, antibodies, diagnostic method, diagnostic kit and vaccinal composition thereof.

3. Claims: 24-27

Method of obtaining specific DNA banks neisseria meningitidis comprising the mixture of a stock of Neisseria meningitidis with a stock of Neisseria gonnorheae, i.e. Neisseria lactamica, DNA clone banks and the applications thereof.

information on patent family members

Inter mai Application No
PCT/FR 97/01295

| Patent document | Publication date | Patent family member(s) | Publication date | |
|-----------------|---------------------|--|--|--|
| WO 9405703 A | 17-03-94 | AU 5093693 A CA 2122630 A EP 0625165 A | 29-03-94 17-03-94 23-11-94 | |
| EP 0452596 A | 23-10-91 | AT 128189 T AU 658143 B AU 7755091 A CA 2080812 A DE 69113261 D DE 69113261 T WO 9116454 A EP 0525095 A ES 2080945 T JP 5504889 T US 5536638 A | 15-10-95 06-04-95 11-11-91 19-10-91 26-10-95 13-06-96 31-10-91 03-02-93 16-02-96 29-07-93 16-07-96 | |
| WO 8803957 A | 02-06-88 | AU 616646 B AU 1041988 A DK 413788 A EP 0272009 A JP 1503356 T KR 9511719 B US 5541308 A US 5595874 A US 5593841 A US 5677127 A US 5677128 A US 5677129 A US 5693468 A US 5693469 A US 5674684 A | 07-11-91 16-06-88 23-09-88 22-06-88 16-11-89 09-10-95 30-07-96 21-01-97 20-08-96 14-01-97 04-11-97 14-10-97 14-10-97 02-12-97 25-11-97 02-12-97 21-10-97 | |
| EP 0337896 A | 18-10-89 | AU 615286 B AU 3300489 A CA 1339261 A DE 68907772 T | 26-09-91 19-10-89 12-08-97 04-11-93 | |

information on patent family members

into one Application No PCT/FR 97/01295

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|---|---------------------|------------------------------|----------------------|
| EP 0337896 A | | ES 2058566 T JP 2203800 A | 01-11-94 13-08-90 |
| WO 9015621 A | 27-12-90 | AU 5851390 A | 08-01-91 |

Demi Internationale No PCT/FR 97/01295

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/31 C07K14/22 C12Q1/68 A61K39/095 C07K16/12 G01N33/53

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C1B 6 C07K C12Q

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquets a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

| DOCUME | NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | no, des revendications visées | |
|-------------|---|-------------------------------|--|
| Catégorie ° | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents | | |
| X | ZHOU J ET AL: "Sequence diversity within the argf, fbp and recA genes of natural isolates of Neisseria meningitidis: interspecies recombination within the argf | 1,2, 14-22 | |
| V | gene." MOL MICROBIOL, AUG 1992, 6 (15) P2135-46, ENGLAND, XP000645119 voir le document en entier | 23,28-32 | |
| Y A | | 23,28-32 | |
| Y | WO 94 05703 A (GLOBAL TEK INC) 17 mars 1994 voir page 16 - page 26; tableau 3 | | |
| | -/ | | |
| | | | |

| | A service de la companya en annexe |
|---|--|
| X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents | Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe |
| "A" document définiasant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée | T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartanement pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituent la base de l'invention ou la théorie constituent la base de l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré solément document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidents pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale |
| Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 29 janvier 1998 | 2 7.02.98 |
| Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 | |
| NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 | Gurdjian, D |

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième teutile) (juitlet 1992)

6





Dem: Internationale No PCT/FR 97/01295

| (sutte) D | OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | |
|------------|--|-------------------------------|
| atágorie * | the dealers are a second and the sec | no. dos revendications visóes |
| 1 | DEVI SJ ET AL: "Antibodies to poly[(28)-alpha-N-acetylneuraminic acid] and poly[(29)-alpha-N-acetylneuraminic acid] are elicited by immunization of mice with Escherichia coli K92 conjugates: potential vaccines for groups B and C meningococci and E. coli K1." PROC NATL ACAD SCI U S A, AUG 15 1991, 88 (16) P7175-9, UNITED STATES, XP002044636 voir le document en entier | 31,32 |
| A | WOLFF K ET AL: "Identification and characterization of specific sequences encoding pathogenicity associated proteins in the genome of commensal Neisseria species." FEMS MICROBIOL LETT, JAN 15 1995, 125 (2-3) P255-63, NETHERLANDS, XP002044637 voir abrégé; figure 1; tableau 1 | 1-3,11, 14-23, 28-32 |
| A | PETERING H ET AL: "Genes associated with meningococcal capsule complex are also found in Neisseria gonorrhoeae." J BACTERIOL, JUN 1996, 178 (11) P3342-5, UNITED STATES, XP002044638 voir abrégé; figures 4,5,7 | 1,2 |
| A | FROSCH M ET AL: "Evidence for a common molecular origin of the capsule gene loci in gram-negative bacteria expressing group II capsular polysaccharides." MOL MICROBIOL, MAY 1991, 5 (5) P1251-63, ENGLAND, XP000647762 voir le document en entier | 1-3,6, 14-22 |
| A | FROSCH M ET AL: "Phospholipid substitution of capsular polysaccharides and mechanisms of capsule formation in Neisseria meningitidis." MOL MICROBIOL, MAY 1993, 8 (3) P483-93, ENGLAND, XP000647767 voir le document en entier | 1-3,6, 14-22 |
| A | FROSCH M ET AL: "CONSERVED OUTER-MEMBRANE PROTEIN OF NEISSERIA-MENINGITIDIS INVOLVED IN CAPSULE EXPRESSION" INFECTION AND IMMUNITY, 1992, 60, 798-803, XP002044642 voir le document en entier | 23,28-32 |
| A | EP 0 452 596 A (INNOGENETICS NV) 23 octobre 1991 voir exemple 1 | 1,2, 28-30 |

7

Formuleiro PCT/ISA/210 (suite de la deuxièmo feuille) (juillot 1992)

Dem: Internationale No PCT/FR 97/01295

| | | ertinents | no, des revendications visées |
|------------|---|-----------|-------------------------------|
| atégorie ° | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication des passages p | | |
| ١. | WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 juin 1988 | | 1,2, 28-30 |
| | voir exemple 21 | | 1.2 |
| A | EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18 octobre 1989 voir page 17, alinéa 2 - page 24, ligne 55 | | 1,2, 28-30 |
| x | STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE ANALYSIS" | | 24,26,27 |
| Υ | GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 voir le document en entier | | 25 |
| Y | SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23 (20). 1995. 4127-4133., XP002052562 | | 25 |
| Y | LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 voir abrégé | | 25 |
| Y | WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 décembre 1990 voir page 55, ligne 36 - page 56, ligne 13 | | 25 |
| A | LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 voir le document en entier | | 25-27 |
| P,X | TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346 voir le document en entier | | 1-3,6, 14-23, 28-32 |

6



Dc ando intornationado nº PCT/FR 97/01295

| Cadro I Cacorvations - loraqu'il a été extimé que cortaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (cuite du point 1 de la première feuille) |
|---|
| Conformément à l'article 17.2)a), cortaince revendications n'ent pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants: |
| 1. Les revendications nes co rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à eavoir : |
| 2. Los revendinations nºa se respertent à des parties de la domando internationale qui ne remptissent pas suffisamment les conditions prosentes pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier: |
| 3. Les revendications n°s sent des revendications dépendantes et ne sent pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la trainième parases de la règle 6.4.a). |
| Codro II Observations - lensqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille) |
| L'administration chargéo de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la domande internationale, à saveir: |
| voir feuille supplémentaire |
| Commo toutos los taxos additionnolles ent été payées dans les délais par le dépasant, le présent rapport de rechorche internationale porte sur toutes les revendications pouvant taire l'objet d'une rechorche. |
| 2. Commo toutos los recherches partant sur les revendications qui s'y prêtaient ent pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxo additionnelle, l'administration n'a collicité le palement d'aucune taxo de cette nature. |
| 3. Comme uno partie soulament das taxos additionnolles demandées a été payée dans los délcis por lo dépasant, lo précant rappart da rechoraho internationale no parte que our les revendientions pour lesquelles les taxes ent été payées, à saveir les revendientions n es |
| 4. Aucuno taxo additionnollo domandóo n'a été payóo dans los dólais par lo dópasant. En conséquence, lo présent rapport do recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n |
| Romanque quant à la résorve X Les taxes additionnelles étaient assempsgnées d'une résorve de la part du dépasan Le paiement des taxes additionnelles n'était asserti d'aucune résorve. |

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

1. revendications: 2-10 et 1,14-23.28-32 partiellement

ADNs caractérisés en ce qu'il comprennent une ou plusieurs séquence(s) tell(s) que présente(s) chez Neisseria meningitidis mais absente(s) chez Neisseria gonnorheae, cellule hôte, ARN, acides nucléiques anti-sens, polypeptides, anticorps, méthode de diagnostic, kit de diagnostic, et composition vaccinale corrsepondants.

2. revendications: 11-13 et 1,14-23,28-32 partiellement

ADNs caractérisés en ce qu'il comprennent une ou plusieurs séquence(s) tell(s) que présente(s) chez Neisseria meningitidis mais absente(s) chez Neisseria lactamica, cellule hôte, ARN, acides nucléiques anti-sens, polypeptides, anticorps, méthode de diagnostic, kit de diagnostic, et composition vaccinale corrsepondants.

3. revendications: 24-27

procédé d'obtention de banques d?ADN Neisseria meningitidis spécifiques comprenant le mélange d'une population de Neisseria meningitidis , avec une population de Neisseria gonnorheae, soit de Neisseria lactamica , banques de clones d'ADN et leurs applications correspondantes .



Renceignemento relatifs aux membres de familles de brevets

Dan a Internationale No PCT/FR 97/01295

| Document brevet cité au rapport de recherche | Date de publication | Membre(s) de la famille de brevet(s) | Date de publication |
|---|------------------------|--|--|
| WO 9405703 A | 17-03-94 | AU 5093693 A CA 2122630 A EP 0625165 A | 29-03-94 17-03-94 23-11-94 |
| EP 0452596 A | 23-10-91 | AT 128189 T AU 658143 B AU 7755091 A CA 2080812 A DE 69113261 D DE 69113261 T WO 9116454 A EP 0525095 A ES 2080945 T JP 5504889 T US 5536638 A | 15-10-95 06-04-95 11-11-91 19-10-91 26-10-95 13-06-96 31-10-91 03-02-93 16-02-96 29-07-93 16-07-96 |
| WO 8803957 A | 02-06-88 | AU 616646 B AU 1041988 A DK 413788 A EP 0272009 A JP 1503356 T KR 9511719 B US 5541308 A US 5595874 A US 5547842 A US 5593841 A US 5677127 A US 5677128 A US 5677129 A US 5693468 A US 5693469 A US 5679520 A US 5674684 A | 07-11-91 16-06-88 23-09-88 22-06-88 16-11-89 09-10-95 30-07-96 21-01-97 20-08-96 14-01-97 04-11-97 14-10-97 14-10-97 14-10-97 02-12-97 25-11-97 02-12-97 21-10-97 |
| EP 0337896 A | 18-10-89 | AU 615286 B AU 3300489 A CA 1339261 A DE 68907772 T | 26-09-91 19-10-89 12-08-97 04-11-93 |

Renseignaments relatifs aux membres de famillos de brevets

PCT/FR 97/01295

| Document brevet cité au rapport de recherche | Date de publication | Membre(s) de la famille de brevet(s) | Date de publication |
|---|---------------------|---|----------------------|
| EP 0337896 A | | ES 2058566 T JP 2203800 A | 01-11-94 13-08-90 |
| WO 9015621 A | 27-12-90 | AU 5851390 A | 08-01-91 |